### **PCT**

#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(11) Numéro de publication internationale: (51) Classification internationale des brevets 5: C12N 15/12, 15/62, 15/81 C12P 21/02, C07K 13/00 A1 A61K 37/02, C12N 1/19 // (C12N 1/19, C12R 1:85)

WO 93/15199

(43) Date de publication internationale:

. 5 août 1993 (05.08.93)

PCT/FR93/00085 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

28 janvier 1993 (28.01.93)

(30) Données relatives à la priorité:

92/01064

31 janvier 1992 (31.01.92)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs; et (75) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): FLEER, Reinhard [DE/FR]; 47, avenue Beauséjour, F-91440 Bures-sur-Yvette (FR). FOURNIER, Alain [FR/FR]; 28, avenue Roger-Salengro, F-92000 Châtenay-Malabry (FR). GUITTON, Jean-Dominique [FR/FR]; 74, rue Dunois, F-75013 Paris (FR). JUNG, Gérard [FR/FR]; 12, rue des (FR). Grands-Jardins, Leuville-sur-Orge, F-91310 Montlhery (FR). YEH, Patrice [FR/FR]; 11 bis, rue Lacépède, F-75005 Paris (FR).

(74) Mandataire: BECKER, Philippe; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cédex (FR).

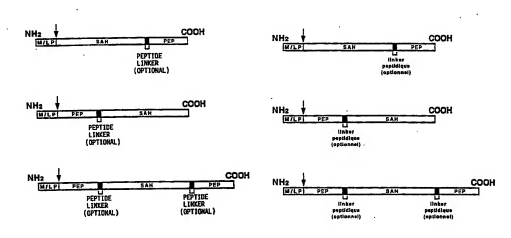
(81) Etats désignés: CA, FI, JP, NO, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

### Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: NOVEL BIOLOGICALLY ACTIVE POLYPEPTIDES, PREPARATION THEREOF AND PHARMACEUTICAL COMPOSITION CONTAINING SAID POLYPEPTIDES

(54) Titre: NOUVEAUX POLYPEPTIDES BIOLOGIQUEMENT ACTIFS, LEUR PREPARATION ET COMPOSITION PHARMACEUTIQUE LES CONTENANT



#### (57) Abstract

Novel biologically active polypeptides, preparation thereof and pharmaceutical compositions containing said polypeptides.

### (57) Abrégé

Ŧ

La présente invention concerne de nouveaux polypeptides biologiquement actifs, leur prénaration et des compositions pharmaceutiques les contenant.

## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

		FR	France	MR	Mauritanie
AΤ	Autriche			MW	Malawi
AU	Australic	GA	Gahon	NL	Pays-Bas
BB	Barbade	GB	Royaume-Uni		· · ·
BE	Belgique	GN	Guinée ·	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	PL	Pologne
BJ	Bénin	ΙE	Irlande	PT	Portugul
BR	Brésil	iT	Italie	RO	Roumanie
	Canada		Japon	RU	Fédération de Russie
CA	République Centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	• •	***	de Corée	SE	Suède
CC	Congo	20	République de Corée	SK	République slovaque
CH	Suisse	KR	• •	SN	Sénégal
CI	Côte d'Ivoire	ΚZ	Kazakhstan	SU	Union sovičtique
CM	Cameroun	L	Liechtenstein		Tchad
cs	Tchécoslovaquie	LK	Sri Lanka	TD	
CZ.	République tchèque	L.U	i usembourg	TG	l'ogo
DE	Allemagne	MC	Monaco	UA	Ukraine
DK	Danemark	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
ES	Espagne	ML.	Mali	٧N	Viet Nam
FI	Finlande	MN	Mongolie		
1.1	· manuc				

PCT/FR93/00085

10

15

20

25

30

1

# NOUVEAUX POLYPEPTIDES BIOLOGIQUEMENT ACTIFS. LEUR PREPARATION ET COMPOSITION PHARMACEUTIQUE LES CONTENANT

La présente invention concerne de nouveaux polypeptides biologiquement actifs, leur préparation et des compositions pharmaceutiques les contenant.

Plus particulièrement, la présente invention concerne des polypeptides recombinants essentiellement composés d'une partie active dérivée d'un polypeptide, naturel ou artificiel, ayant une activité thérapeutique, et couplé à une albumine ou à un variant de l'albumine. Il est entendu que l'activité thérapeutique des polypeptides de l'invention peut être soit directe (traitement des maladies), ou indirecte (et par exemple utilisable dans la prévention des maladies, dans la conception des vaccins, dans les techniques de l'imagerie médicale etc...).

Il est entendu dans ce qui suit que les variants de l'albumine désignent toute protéine à haute demie-vie plasmatique obtenue par modification (mutation, délétion et/ou addition) par les techniques du génie génétique d'un gène codant pour un isomorphe donné de la sérum-albumine humaine, ainsi que toute macromolécule à haute demie-vie plasmatique obtenue par modification in vitro de la protéine codée par de tels gènes. L'albumine étant très polymorphe, de nombreux variants naturels ont été identifiés et répertoriés [Weitkamp L.R. et al., Ann. Hum. Genet. 37 (1973) 219].

Le but de la présente invention est d'élaborer des protéines artificielles biologiquement actives et utilisables sur le plan pharmaceutique. En effet, de nombreux polypeptides possédant une ou plusieurs activités thérapeutiques potentielles ne peuvent être exploités pharmaceutiquement. Ceci peut avoir différentes raisons, telles que notamment leur faible stabilité <u>in vivo</u>, leur structure complexe ou fragile, la difficulté de les produire à une échelle industriellement acceptable, etc... De même, certains polypeptides ne donnent pas les résultats attendus <u>in vivo</u> en raison de problèmes d'administration, de conditionnement, de pharmacocinétique etc...

La présente invention permet de remédier à ces inconvénients. La présente invention fournit en effet de nouvelles molécules permettant une exploitation optimale sur le plan thérapeutique des propriétés biologiques de ces polypeptides. La

15

25

30

présente invention résulte notamment de la mise en évidence qu'il est possible de coupler génétiquement toute structure active dérivée d'un polypeptide biologiquement actif à une autre structure protéique constituée d'albumine, sans en altérer lesdites propriétés biologiques. Elle résulte également de la mise en évidence par la demanderesse que la sérum-albumine humaine permet de présenter efficacement la structure active à ses sites d'interaction, et qu'elle assure une stabilité plasmatique élevée du polypeptide de l'invention. Les polypeptides de l'invention permettent ainsi de maintenir dans l'organisme une activité biologique donnée pendant un temps prolongé. Ils permettent ainsi de réduire les doses administrées et, dans certains cas, de potentialiser l'effet thérapeutique, par exemple en réduisant les effets secondaires consécutifs à une administration plus importante. Les polypeptides de l'invention permettent de plus de générer et d'utiliser des structures dérivées des polypeptides biologiquement actifs très petites et donc très spécifiques d'un effet recherché. Il est entendu que les peptides ayant une activité biologique présentant un intérêt thérapeutique peuvent également correspondre à des séquences peptidiques non naturelles, isolées par exemple à partir de banques peptidiques aléatoires. Les polypeptides de l'invention possèdent par ailleurs une répartition particulièrement avantageuse dans l'organisme, ce qui modifie leurs propriétés pharmacocinétiques et favorise le développement de leur activité biologique et leur utilisation. En outre, ils présentent également l'avantage d'être faiblement ou non-immunogéniques pour l'organisme dans lequel ils sont utilisés. Finalement, les polypeptides de l'invention peuvent être exprimés (et préférentiellement sécrétés) par des organismes recombinants, à des niveaux permettant leurs exploitation industrielle.

Un objet de la présente invention concerne donc des polypeptides comportant une partie active dérivée d'un polypeptide ayant une activité thérapeutique, couplée à une albumine ou à un variant de l'albumine.

Dans un mode de réalisation particulier, les peptides possédant une activité thérapeutique ne sont pas d'origine humaine. Par exemple on peut citer des peptides, ou leurs dérivés, possèdant des propriétés potentiellement utiles dans les pathologies des compartiments sanguins et interstitiels, tels que l'hirudine, la trigramine, l'antistatine, les peptides anticoagulant des tiques (TAP), l'ariétine, l'applagine etc....

15

20

30

Plus particulièrement, dans les molécules de l'invention, le polypeptide ayant une activité thérapeutique est un polypeptide d'origine humaine ou un variant moléculaire. Par exemple, il peut s'agir de tout ou partie, d'un enzyme, d'un inhibiteur d'enzyme, d'un antigène, d'un anticorps, d'une hormone, d'un facteur intervenant dans le contrôle de la coagulation, d'un interféron, d'une cytokine [les interleukines, mais aussi leurs variants antagonistes naturels de leur fixation au(x) récepteur(s), les cytokines de type SIS (small induced secreted) et par exemple les protéines inflammatoires des macrophages (les MIPs), etc...], d'un facteur de croissance et/ou de différenciation [et par exemple les facteurs de croissance transformants (les TGFs), les facteurs de différenciation des cellules sanguines (érythropoiétine, M-CSF, G-CSF, GM-CSF etc..), l'insuline et les facteurs de croissance qui lui ressemblent (les IGFs), ou encore les facteurs de perméabilité cellulaire (VPF/VEGF), etc..], d'un facteur impliqué dans la génèse/résorption des tissus osseux (OIF et ostéospontine par exemple), d'un facteur impliqué dans la motilité ou la migration cellulaire [et par exemple le facteur de motilité autocrine (AMF), le facteur de stimulation de la migration (MSF), ou encore le facteur de dispersion (scatter factor/facteur de croissance des hépatocytes)], d'un facteur bactéricide ou antifongique, d'un facteur chimiotactique [et par exemple le facteur plaquettaire 4 (PF4), ou encore les peptides chemoattractants des monocytes (MCP/MCAF) ou des neutrophiles (NCAF), etc...], d'un facteur cytostatique (et par exemple les protéines qui se fixent aux galactosides), d'une molécule adhésive plasmatique (et par exemple le facteur de von Willebrand, le fibrinogène etc...) ou des ou vitronectine, etc...) (laminine, ténascine, interstitielle extracellulaires, ou encore toute séquence peptidique antagoniste ou agoniste d'interactions moléculaires et/ou intercellulaires impliquées dans les pathologies des compartiments circulatoires et interstitiels et par exemple la formation des thrombus artériels et veineux, les métastases cancéreuses, l'angiogénèse tumorale, le choc inflammatoire, les maladies autoimmunes, les pathologies osseuses et ostéoarticulaires etc...

La partie active des polypeptides de l'invention peut être constituée, par exemple, par le polypeptide ayant une activité thérapeutique entier, ou par une structure dérivée de celui-ci, ou encore par un polypeptide non naturel isolé à partir d'une banque peptidique. Au sens de la présente invention, on entend par structure dérivée tout polypeptide obtenu par modification et conservant une activité

15

25

30

thérapeutique. Par modification, on doit entendre toute mutation, substitution, délétion, addition ou modification de nature génétique et/ou chimique. De tels dérivés peuvent être générés dans des buts différents, tels que notamment celui d'augmenter l'affinité de la molécule pour ses sites de fixation, celui d'améliorer ses niveaux de production, celui d'augmenter sa résistances aux protéases, celui d'augmenter son efficacité thérapeutique ou encore de réduire ses effets secondaires, ou celui de lui conférer de nouvelles propriétés biologiques. A titre d'exemple, les polypeptides chimères de l'invention possèdent des propriétés pharmacocinétiques et une activité biologique utilisable pour la prévention ou le traitement des maladies.

Des polypeptides de l'invention particulièrement avantageux sont ceux dans lesquels la partie active présente :

- (a) la structure peptidique entière ou,
- (b) une structure dérivée de (a) par modification structurale (mutation, substitution addition et/ou délétion d'un ou plusieurs résidus) et possédant une activité thérapeutique.

Parmi les structures du type (b), on peut citer plus particulièrement les molécules dans lesquelles certains sites de N- ou O-glycosylation ont été modifiés ou supprimés, les molécules dans lesquelles un ou plusieurs résidus ont été substitués, ou les molécules dans lesquelles tous les résidus cystéine ont été substitués. On peut citer également des molécules obtenues à partir de (a) par délétion de régions n'intervenant pas ou peu dans l'interaction avec les sites de liaison considérés, ou exprimant une activité indésirable, et des molécules comportant par rapport à (a) des résidus supplémentaires, tels que par exemple une méthionine N-terminale et/ou un signal de sécrétion et/ou un peptide de jonction.

La partie active des molécules de l'invention peut être couplée soit directement soit par l'intermédiaire d'un peptide artificiel à l'albumine. De plus, elle peut constituer l'extrémité N-terminale comme l'extrémité C-terminale de la molécule. Préférentiellement, dans les molécules de l'invention, la partie active constitue la partie C-terminale de la chimère. Il est également entendu que la partie biologiquement active peut être redondante au sein de la chimère. Une représentation schématique des molécules de l'invention est donnée à la Figure 1.

10

15

20

25

30

Un autre objet de l'invention concerne un procédé de préparation des molécules chimères décrites ci-avant. Plus précisément, ce procédé consiste à faire exprimer par un hôte cellulaire eucaryote ou procaryote une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide désiré, puis à récolter le polypeptide produit.

Parmi les hôtes eucaryotes utilisables dans le cadre de la présente invention, on peut citer les cellules animales, les levures, ou les champignons. En particulier, s'agissant de levures, on peut citer les levures du genre Saccharomyces, Kluyveromyces, Pichia, Schwanniomyces, ou Hansenula. S'agissant de cellules animales, on peut citer les cellules COS, CHO, Cl27, etc... Parmi les champignons susceptibles d'être utilisés dans la présente invention, on peut citer plus particulièrement Aspergillus ssp. ou Trichoderma ssp. Comme hôtes procaryotes, on préfère utiliser les bactéries telles que Escherichia coli, ou appartenant aux genres Corvnebacterium, Bacillus, ou Streptomyces.

Les séquences nucléotidiques utilisables dans le cadre de la présente invention peuvent être préparées de différentes manières. Généralement, elles sont obtenues en assemblant en phase de lecture les séquences codant pour chacune des parties fonctionnelles du polypeptide. Celles-ci peuvent être isolées par les techniques de l'homme de l'art, et par exemple directement à partir des ARN messsagers (ARNm) cellulaires, ou par reclonage à partir d'une banque d'ADN complémentaire (ADNc), ou encore il peut s'agir de séquences nucléotidiques totalement synthétiques. Il est entendu de plus que les séquences nucléotidiques peuvent également être ultérieurement modifiées, par exemple par les techniques du génie génétique, pour obtenir des dérivés ou des variants desdites séquences.

Plus préférentiellement, dans le procédé de l'invention, la séquence nucléotidique fait partie d'une cassette d'expression comprenant une région d'initiation de la transcription (région promoteur) permettant, dans les cellules hôtes, l'expression de la séquence nucléotidique placée sous son contrôle et codant pour les polypeptides de l'invention. Cette région peut provenir de régions promoteurs de gènes fortement exprimés dans la cellule hôte utilisée, l'expression étant constitutive ou régulable. S'agissant de levures, il peut s'agir du promoteur du gène de la phosphoglycérate kinase (PGK), de la glycéraldéhyde-3-phosphate déshydrogénase (GPD), de la lactase (LAC4), des énolases (ENO), des alcools deshydrogénases (ADH), etc... S'agissant de bactéries, il peut s'agir du promoteur des gènes droit ou gauche du bactériophage lambda (PL, PR), ou encore des promoteurs des gènes des

20

25

opérons tryptophane (P<sub>trp</sub>) ou lactose (P<sub>lac</sub>). En outre, cette région de contrôle peut être modifiée, par exemple par mutagénèse <u>in vitro</u>, par introduction d'éléments additionnels de contrôle ou de séquences synthétiques, ou par des délétions ou des substitutions des éléments originels de contrôle. La cassette d'expression peut également comprendre une région de terminaison de la transcription fonctionnelle dans l'hôte envisagé, positionnée immédiatement en aval de la séquence nucléotidique codant pour un polypeptide de l'invention.

Dans un mode préféré, les polypeptides de l'invention résultent de l'expression dans un hôte eucaryote ou procaryote d'une séquence nucléotidique et de la sécrétion du produit d'expression de ladite séquence dans le milieu de culture. Il est en effet particulièrement avantageux de pouvoir obtenir par voie recombinante des molécules directement dans le milieu de culture. Dans ce cas, la séquence nucléotidique codant pour un polypeptide de l'invention est précédée d'une séquence "leader" (ou séquence signal) dirigeant le polypeptide naissant dans les voies de sécrétion de l'hôte utilisé. Cette séquence "leader" peut être la séquence signal naturelle du polypeptide biologiquement actif dans le cas où celui-ci est une protéine naturellement sécrétée, ou celle de la structure stabilisatrice, mais il peut également s'agir de toute autre séquence "leader" fonctionnelle, ou d'une séquence "leader" artificielle. Le choix de l'une ou l'autre de ces séquences est notamment guidé par l'hôte utilisé. Des exemples de séquences signal fonctionnelles incluent celles des gènes des phéromones sexuelles ou des toxines "killer" de levures.

En plus de la cassette d'expression, un ou plusieurs marqueurs permettant de sélectionner l'hôte recombiné peuvent être additionnés, tels que par exemple le gène <u>URA3</u> de la levure <u>S. cerevisiae</u>, ou des gènes conférant la résistance à des antibiotiques comme la généticine (G418) ou à tout autre composé toxique comme certains ions métalliques.

L'ensemble constitué par la cassette d'expression et par le marqueur de sélection peut être introduit directement dans les cellules hôtes considérées, soit inséré préalablement dans un vecteur autoréplicatif fonctionnel. Dans le premier cas, des séquences homologues à des régions présentes dans le génôme des cellules hôtes sont préférentiellement additionnées à cet ensemble; lesdites séquences étant alors positionnées de chaque côté de la cassette d'expression et du gène de sélection de façon à augmenter la fréquence d'intégration de l'ensemble dans le génôme de l'hôte

20

25

30

en ciblant l'intégration des séquences par recombinaison homologue. Dans le cas où la cassette d'expression est insérée dans un système réplicatif, un système de réplication préféré pour les levures du genre <u>Kluyveromyces</u> est dérivé du plasmide pKD1 initialement isolé de <u>K.drosophilarum</u>; un système préféré de réplication pour les levures du genre <u>Saccharomyces</u> est dérivé du plasmide 2µ de <u>S. cerevisiae</u>. De plus, ce plasmide d'expression peut contenir tout ou partie desdits systèmes de réplication, ou peut combiner des éléments dérivés du plasmide pKD1 aussi bien que du plasmide 2µ.

En outre, les plasmides d'expression peuvent être des vecteurs navettes entre un hôte bactérien tel que <u>Escherichia coli</u> et la cellule hôte choisie. Dans ce cas, une origine de réplication et un marqueur de sélection fonctionnant dans l'hôte bactérien sont requises. Il est également possible de positionner des sites de restriction entourant les séquences bactériennes et uniques sur le vecteur d'expression: ceci permet de supprimer ces séquences par coupure et religature <u>in vitro</u> du vecteur tronqué avant transformation des cellules hôtes, ce qui peut résulter en une augmentation du nombre de copies et en une stabilité accrue des plasmides d'expression dans lesdits hôtes. Par exemple, de tels sites de restriction peuvent correspondre aux séquences telles que 5'-GGCCNNNNNGGCC-3' (<u>Sfi</u>I) ou 5'-GCGCCGC-3' (<u>Not</u>I) dans la mesure où ces sites sont extrêmement rares et généralement absents d'un vecteur d'expression.

Après construction de tels vecteurs ou cassette d'expression, ceux-ci sont introduits dans les cellules hôtes retenues selon les techniques classiques décrites dans la littérature. A cet égard, toute méthode permettant d'introduire un ADN étranger dans une cellule peut être utilisée. Il peut s'agir notamment de transformation, électroporation, conjugaison, ou toute autre technique connue de l'homme de l'art. A titre d'exemple pour les hôtes de type levure, les différentes souches de Khuyveromyces utilisées ont été transformées en traitant les cellules entières en présence d'acétate de lithium et de polyéthylène glycol, selon la technique décrite par Ito et al. [J. Bacteriol. 153 (1983) 163]. La technique de transformation décrite par Durrens et al. [Curr. Genet. 18 (1990) 7] utilisant l'éthylène glycol et le diméthylsulfoxyde a également été utilisée. Il est aussi possible de transformer les levures par électroporation, selon la méthode décrite par Karube et al. [FEBS Letters 182 (1985) 90]. Un protocole alternatif est également décrit en détail dans les exemples qui suivent.

20

25

Après sélection des cellules transformées, les cellules exprimant lesdits polypeptides sont inoculées et la récupération desdits polypeptides peut être faite, soit au cours de la croissance cellulaire pour les procédés "en continu", soit en fin de croissance pour les cultures "en lots" ("batch"). Les polypeptides qui font l'objet de la présente invention sont ensuite purifiés à partir du surnageant de culture en vue de leur caractérisation moléculaire, pharmacocinétique et biologique.

Un système d'expression préféré des polypeptides de l'invention consiste en l'utilisation des levures du genre <u>Kluvveromvces</u> comme cellule hôte, transformées par certains vecteurs dérivés du réplicon extrachromosomique pKD1 initialement isolé chez <u>K. marxianus</u> var. <u>drosophilarum</u>. Ces levures, et en particulier <u>K. lactis</u> et <u>K. fragilis</u> sont généralement capables de répliquer lesdits vecteurs de façon stable et possèdent en outre l'avantage d'être incluses dans la liste des organismes G.R.A.S. ("Generally Recognized <u>As Safe"</u>). Des levures privilégiées sont préférentiellement des souches industrielles du genre <u>Kluvveromyces</u> capables de répliquer de façon stable lesdits plasmides dérivés du plasmide pKD1 et dans lesquels a été inséré un marqueur de sélection ainsi qu'une cassette d'expression permettant la sécrétion à des niveaux élevés des polypeptides de l'invention.

La présente invention concerne également les séquences nucléotidiques codant pour les polypeptides chimères décrits ci-avant, ainsi que les cellules recombinantes, eucaryotes ou procaryotes, comprenant de telles séquences.

La présente invention concerne aussi l'application à titre de médicament des polypeptides selon la présente invention. Plus particulièrement, l'invention a pour objet toute composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs polypeptides ou séquences nucléotidiques tels que décrits ci-avant. Les séquences nucléotidiques peuvent en effet être utilisées en thérapie génique.

La présente invention sera plus complètement décrite à l'aide des exemples qui suivent, qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

10

15

### LISTE DES FIGURES

Les représentations des plasmides indiquées dans les Figures suivantes ne sont pas traçées à l'échelle et seuls les sites de restriction importants pour la compréhension des clonages réalisés ont été indiqués.

- Figure 1: Schématisation des chimères du type SAH-PEPTIDE (A), du ype PEPTIDE-SAH (B) ou PEPTIDE-SAH-PEPTIDE (C). Abréviations utilisées: M/LP, résidu méthionine initiateur de la traduction, éventuellement suivie d'une séquence signal de sécrétion; SAH, albumine mature ou un de ses variants moléculaires; PEP, peptide d'origine naturelle ou artificielle possédant une propriété thérapeutique donnée. La séquence PEP peut être présente plusieurs fois dans les molécules de type A, B ou C. La flèche noire indique l'extrémité N-terminale de la protéine mature.
- Figure 2: Exemples de séquences nucléotidiques d'un fragment de restriction <u>Hind</u>III codant pour une protéine chimère du type prépro-SAH-PEPTIDE. Les flèches noires indiquent la fin des régions "pré" et "pro" de la SAH. Le site de restriction <u>Mst</u>II est souligné et le codon spécifiant la terminaison de la traduction est en caractères gras.
- Figure 3 : Carte de restriction du plasmide pYG105 et stratégie générique de construction des plasmides d'expression des protéines chimères de la présente invention. Abréviations utilisées : P, promoteur transcriptionnel ; T, terminateur transcriptionnel ; IR, séquences répétées inversées du plasmide pKD1 ; LP, séquence signal de sécrétion ; Apr et Kmr désignent respectivement les gènes de résistance à l'ampicilline (<u>E. coli</u>) et au G418 (levures).
- Figure 4: Exemples de séquences nucléotidiques de fragments de restriction MstII-HindIII dérivés du facteur von Willebrand. Représentation de la structure des fragments MstII-HindIII des plasmides pYG1248 (panneau A), pYG1214 (panneau B), pYG1206 [panneau C, dans cette chimère particulière le résidu Leu694 du vWF est également le dernier résidu (Leu585) de la SAH] et pYG1223 (panneau D); la numérotation des acides aminés correspond à la numérotation du vWF mature d'après Titani et al. [Biochemistry 25 (1986) 3171-3184]. Les sites de restriction MstII et HindIII sont soulignés et le codon de

10

15

20

25

30

terminaison de la traduction est en caractères gras. Panneau E : séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1248. La numérotation des acides aminés (colonne de droite) correspond à la protéine chimère SAH-vWF470->713 mature (829 résidus). Les résidus Thr470, Leu494, Asp498, Pro502, Tyr508, Leu694, Pro704, et Pro708 du vWF mature sont soulignés.

Figure 5: Caractérisation du matériel sécrété après 4 jours de culture (erlenmeyers) de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1248 (plasmide d'expression d'une chimère du type SAH-vWF Thr470-->Val713) et pKan707 (plasmide contrôle). Dans cette expérience les résultats des panneaux A, B, et C ont été migrés sur le même gel (SDS-PAGE 8,5 %) puis traités séparemment.

A, coloration au bleu de coomassie; standard de poids moléculaire (piste 2); surnageant équivalent à 50 µl de la culture transformée par les plasmides pKan707 en milieu YPL (piste 1), ou pYG1248 en milieu YPD (piste 3) ou YPL (piste 4).

B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps de souris dirigés contre le vWF humain: même légende qu'en A à l'exception que des standards biotinilés de poids moléculaire ont été utilisés.

C, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps de lapin dirigés contre l'albumine humaine: surnageant équivalent à 50 µl de la culture transformée par les plasmides pKan707 en milieu YPL (piste 1), ou pYG1248 en milieu YPD (piste 2) ou YPL (piste 3).

Figure 6: Cinétique de sécrétion d'une chimère de l'invention par la souche CBS 293.91 transformée par le plasmide pYG1206 (SAH-vWF Leu694-Pro708).

A, coloration au bleu de coomassie ; standard de poids moléculaire (piste 1) ; surnageant équivalent à 2,5 µl d'une culture "Fed Batch" en milieu YPD après 24h. (piste 2), 40h. (piste 3) ou 46h. (piste 4) de croissance.

B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps de souris dirigés contre le vWF humain : même légende qu'en A à l'exception que des standards biotinilés de poids moléculaire ont été utilisés.

Figure 7: Caractérisation du matériel sécrété par <u>K. lactis</u> transformé par les plasmides pKan707 (plasmide contrôle, piste 2), pYG1206 (piste 3), pYG1214 (piste 4) et pYG1223 (piste 5); standard de poids moléculaire (piste 1). Les dépôts correspondent à 50 µl de surnageant d'une culture stationnaire après

10

15

20

25

30

Ç

croissance en milieu YPD, migration dans un gel à 8.5 % d'acrylamide et coloration au bleu de coomassie.

Figure 8 : Séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1341 (SAH-UK1->135). La limite du domaine EGF-like (UK1->46) présent dans le fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1340 est indiquée. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère SAH-UK1->135 mature (720 résidus).

Figure 9: Sécrétion des chimères SAH-UK1-46 et SAH-UK1-135 par la souche CBS 293.91 respectivement transformée par les plasmides pYG1343 (SAH-UK1-46) et pYG1345 (SAH-UK1-135), après 4 jours de croissance (milieu YPL+G418). Les dépôts (équivalents à 50 µl de culture) sont migrés en gel PAGE-SDS à 8,5 % et colorés au bleu de coomassie: surnageant d'un clone transformé par les plasmides pKan707 (piste 1), pYG1343 (piste 3) ou pYG1345 (piste 4) ; standard de poids moléculaire (piste 2).

Figure 10: Séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1259 (SAH-G.CSF). La limite de la partie G-CSF (174 résidus) est indiquée. Les sites de restriction ApaI et SstI (SstI) sont soulignés. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère SAH-G.CSF mature (759 résidus).

Figure 11: Séquence nucléotidique du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1301 (chimère G.CSF-Gly4-SAH). Les flèches noires indiquent la fin des régions "pré" et "pro" de la SAH. Les sites de restriction ApaI, SstI (SacI) et MstII sont soulignés. Les domaines G.CSF (174 résidus) et SAH (585 résidus) sont séparés par le linker synthétique GGGG. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère G.CSF-Gly4-SAH mature (763 résidus). La séquence nucléotidique comprise entre le codon de terminaison de la traduction et le site HindIII provient de l'ADN complémentaire (cDNA) de la SAH tel que décrit dans la demande de brevet EP 361 991.

Figure 12: Caractérisation du matériel sécrété après 4 jours de culture (erlenmeyers) de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1266 (plasmide d'expression d'une chimère du type SAH-G.CSF) et pKan707 (plasmide

15

20

25

30

contrôle). Dans cette expérience les résultats des panneaux A, B, et C ont été migrés sur le même gel (SDS-PAGE 8,5 %) puis traités séparemment.

A, coloration au bleu de coomassie; standard de poids moléculaire (piste 2); surnageant équivalent à 100 µl de la culture transformée par les plasmides pKan707 en milieu YPL (piste 1), ou pYG1266 en milieu YPD (piste 3) ou YPL (piste 4).

- B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre le G-CSF humain : même légende qu'en A.
- C, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre l'albumine humaine : même légende qu'en A.
- Figure 13: Caractérisation du matériel sécrété après 4 jours de culture (erlenmeyers en milieu YPD) de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1267 (chimère SAH-G.CSF), pYG1303 (chimère G.CSF-Gly4-SAH) et pYG1352 (chimère SAH-Gly4-G.CSF) après migration sur gel SDS-PAGE 8,5 %.

A, coloration au bleu de coomassie ; surnageant équivalent à 100 µl de la culture transformée par les plasmides pYG1303 (piste 1), pYG1267 (piste 2) ou pYG1352 (piste 3); standard de poids moléculaire (piste 4).

- B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre le G-CSF humain : même légende qu'en A.
- Figure 14: Séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1382 (SAH-Fv'). Les domaines VH (124 résidus) et VL (107 résidus) du fragment Fv' sont séparés par le linker synthétique (GGGGS)<sub>x</sub>3. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère SAH-Fv' mature (831 résidus).
- Figure 15: Sécrétion de la chimère SAH-Fv' par la souche CBS 293.91 transformée par le plasmide pYG1383 (LAC4) après 4 jours de croissance en erlenmeyers à 28°C en milieu YPD (piste 2), ou YPL (piste 3); standard de poids moléculaire (piste 1). Les dépôts, équivalents à 200 µl de culture (précipitation à l'éthanol), sont migrés en gel PAGE-SDS (8,5 %).
  - A, : coloration du gel au bleu de coomassie.
- B, : caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre la SAH.

15

20

25

30

Figure 16: Dosage de l'activité antagoniste <u>in vitro</u> de l'agglutination des plaquettes humaines fixées au formaldéhyde: CI50 des hybrides SAH-vWF694-708, [SAH-vWF470-713 C471G, C474G] et [SAH-vWF470-704 C471G, C474G] relativement à l'étalon RG12986. La détermination de l'inhibition dose-dépendante de l'agglutination plaquettaire est réalisée selon la méthode décrite par C. Prior et al. [Bio/Technology (1992) 10 66] en utilisant un agrégamètre enregistrant les variations de la transmission optique sous agitation à 37°C en présence de vWF humain, de botrocétine (8,2 mg/ml) et du produit à tester à différentes dilutions. La concentration du produit qui permet d'inhiber de moitié l'agglutination contrôle (en l'absence de produit) est alors déterminée (CI50).

Figure 17: Activité sur la prolifération cellulaire <u>in vitro</u> de la lignée murine NFS60. La radioactivité (<sup>3</sup>H-thymidine) incorporée dans les noyaux cellulaires après 6 heures d'incubation est représentée en ordonnée (cpm); la quantité de produit indiquée en abscisse est exprimée en molarité (unités arbitraires).

Figure 18: Activité sur la granulopoièse <u>in vivo</u> chez le rat. Le nombre de neutrophiles (moyenne de 7 animaux) est indiquée en ordonnée en fonction du temps. Les produits testés sont la chimère SAH-G.CSF (pYG1266, 4 ou 40 mg/rat/jour), le G-CSF référence (10 mg/rat/jour), la SAH recombinante purifiée à partir de surnageant de <u>Kluyveromyces lactis</u> (SAH, 30 mg/rat/jour, cf. EP 361 991), ou du sérum physiologique.

### **EXEMPLES**

## TECHNIQUES GENERALES DE CLONAGE

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telles que les extractions préparatives d'ADN plasmidique, la centrifugation d'ADN plasmidique en gradient de chlorure de césium, l'électrophorèse sur gels d'agarose ou d'acrylamide, la purification de fragments d'ADN par électroélution, les extraction de protéines au phénol ou au phénol-chloroforme, la précipitation d'ADN en milieu salin par de l'éthanol ou de l'isopropanol, la transformation dans Escherichia coli etc ... sont bien connues de l'homme de métier et sont abondament décrites dans la littérature [Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1982; Ausubel F.M. et al.

20

25

30

(eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987].

Les enzymes de restriction ont été fournies par New England Biolabs (Biolabs), Bethesda Research Laboratories (BRL) ou Amersham et sont utilisées selon les recommandations des fournisseurs.

Les plasmides de type pBR322, pUC et les phages de la série M13 sont d'origine commerciale (Bethesda Research Laboratories).

Pour les ligatures, les fragments d'ADN sont séparés selon leur taille par électrophorèse en gels d'agarose ou d'acrylamide, extraits au phénol ou par un mélange phénol/chloroforme, précipités à l'éthanol puis incubés en présence de l'ADN ligase du phage T4 (Biolabs) selon les recommandations du fournisseur.

Le remplissage des extrémités 5' proéminentes est effectué par le fragment de Klenow de l'ADN Polymérase I d'<u>E. coli</u> (Biolabs) selon les spécifications du fournisseur. La destruction des extrémités 3' proéminentes est effectuée en présence de l'ADN Polymérase du phage T4 (Biolabs) utilisée selon les recommandations du fabricant. La destruction des extrémités 5' proéminentes est effectuée par un traitement ménagé par la nucléase S1.

La mutagénèse dirigée <u>in vitro</u> par oligodéoxynucléotides synthétiques est effectuée selon la méthode développée par Taylor et al. [Nucleic Acids Res. <u>13</u> (1985) 8749-8764] en utilisant le kit distribué par Amersham.

L'amplification enzymatique de fragments d'ADN par la technique dite de PCR [Polymérase-catalyzed Chain Reaction, Saiki R.K. et al., Science 230 (1985) 1350-1354; Mullis K.B. et Faloona F.A., Meth. Enzym. 155 (1987) 335-350] est effectuée en utilisant un "DNA thermal cycler" (Perkin Elmer Cetus) selon les spécifications du fabricant.

La vérification des séquences nucléotidiques est effectuée par la méthode développée par Sanger et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>74</u> (1977) 5463-5467] en utilisant le kit distribué par Amersham.

Les transformations de <u>K. lactis</u> avec l'ADN des plasmides d'expression des protéines de la présente invention sont effectuées par toute technique connue de l'homme de l'art, et dont un exemple est donné dans le texte.

Sauf indication contraire, les souches bactériennes utilisées sont <u>E. coli</u> MC1060 (<u>lacIPOZYA</u>, X74, <u>galU</u>, <u>galK</u>, <u>strA<sup>r</sup></u>), ou <u>E. coli</u> TG1 (<u>lac</u>, <u>pro</u>A,B, <u>sup</u>E, <u>thi</u>, <u>hsdD5</u> / <u>FtraD36</u>, <u>pro</u>A<sup>+</sup>B<sup>+</sup>, <u>lac</u>I<sup>q</sup>, <u>lac</u>Z, M15).

15

25

30

Les souches de levures utilisées appartiennent aux levures bourgeonnantes et plus particulièrement aux levures du genre <u>Kluvveromyces</u>. Les souche <u>K. lactis</u> MW98-8C (a, uraA, arg, lys, K<sup>+</sup>, pKD1°) et <u>K. lactis</u> CBS 293.91 ont été particulièrement utilisées; un échantillon de la souche MW98-8C a été déposé le 16 Septembre 1988 au Centraalbureau voor Schimmelkulturen (CBS) à Baarn (Pays Bas) où il a été enregistré sous le numéro CBS 579.88.

Une souche bactérienne (<u>E. coli</u>) transformée avec le plasmide pET-8c52K a été déposée le 17 Avril 1990 auprès de l'American Type Culture Collection sous le numéro ATCC 68306.

Les souches de levures transformées par les plasmides d'expression codant pour les protéines de la présente invention sont cultivées en erlenmeyers ou en fermenteurs pilotes de 2l (SETRIC, France) à 28°C en milieu riche (YPD: 1% yeast extract, 2% Bactopeptone, 2% glucose; ou YPL: 1% yeast extract, 2% Bactopeptone, 2% lactose) sous agitation constante.

## EXEMPLE 1 : COUPLAGE EN C-TERMINAL DE LA SAH

Le plasmide pYG404 est décrit dans la demande de brevet EP 361 991. Ce plasmide comporte un fragment de restriction HindIII codant pour le gène de la prépro-SAH précédé des 21 nucléotides naturellement présents immédiatement en amont de l'ATG initiateur de traduction du gène PGK de S. cerevisiae. La séquence nucléotidique de ce fragment de restriction est incluse dans celle de la Figure 2. Le site MstII localisé dans la séquence codante, à trois résidus du codon spécifiant la fin de traduction est particulièrement utile comme site de clonage d'un peptide biologiquement actif que l'on désire coupler en phase traductionnelle en C-terminal de la SAH. Dans un mode de réalisation particulier, il est utile d'utiliser des peptides dont la séquence est codée par un fragment de restriction MstII-HindIII du type : 5'-CCTTAGGCTTA [3xN]p TAAGCTT-3', la séquence codant le peptide (p résidus) biologiquement actif est [3xN]p). La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gêne codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (résidus leucine-glycineleucine) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Dans un

10

15

autre mode de réalisation, le peptide biologiquement actif peut être présent plus d'une fois dans la chimère.

## EXEMPLE 2: COUPLAGE EN N-TERMINAL DE LA SAH

Dans un mode réalisation particulier, les techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR permettent de construire des gènes hybrides codant pour une protéine chimère résultant du couplage traductionnel entre un peptide signal (et par exemple la région prépro de la SAH), une séquence incluant le peptide biologiquement actif et la forme mature de la SAH ou un de ses variants moléculaires. Ces gènes hybrides sont préférentiellement bordés en 5' de l'ATG initiateur de traduction et en 3' du codon de fin de traduction par des sites de restriction HindIII et codent pour des protéines chimères du type PEPTIDE-SAH (Figure 1, panneau B). Dans un mode réalisation encore plus particulier, le peptide biologiquement actif peut être présent plus d'une fois dans la chimère.

## EXEMPLE 3: COUPLAGE EN N- ET C-TERMINAL DE LA SAH

Les techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR décrites dans les exemples 1 et 2 permettent de construire des gènes hybrides codant pour une protéine chimère résultant du couplage traductionnel entre la forme mature de la SAH, ou un de ses variants moléculaires, et un peptide biologiquement actif couplé aux extrémités N- et C-terminales de la SAH. Ces gènes hybrides sont préférentiellement bordés en 5' de l'ATG initiateur de traduction et en 3' du codon de fin de traduction par des sites de restriction HindIII et codent pour des protéines chimères du type PEPTIDE-SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau C), immédiatement précédées de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Dans un mode réalisation encore plus particulier, le peptide biologiquement actif peut être présent plus d'une fois dans la chimère.

15

25

30

### **EXEMPLE 4: PLASMIDES D'EXPRESSION**

Les protéines chimères des exemples précédents peuvent être exprimées dans les levures à partir de promoteurs fonctionnels, régulables ou constitutifs, tels que, par exemple, ceux présents dans les plasmides pYG105 (promoteur LAC4 de Kluyveromyces lactis), pYG106 (promoteur PGK de Saccharomyces cerevisiae), pYG536 (promoteur PHO5 de S.cerevisiae), ou des promoteur hybrides tels que ceux décrits dans la demande de brevet EP 361 991. Les plasmides pYG105 et pYG106 sont ici particulièrement utiles car ils permettent l'expression des gènes codés par les fragments de restriction HindIII tel que décrits dans les exemples précédents et clonés dans le site HindIII et dans l'orientation productive (définie comme l'orientation qui place la région "prépro" de l'albumine de façon proximale par rapport au promoteur de transcription), à partir de promoteurs fonctionnels chez K.lactis, régulables (pYG105) ou constitutifs (pYG106). Le plasmide pYG105 correspond au plasmide pKan707 décrit dans la demande de brevet EP 361 991 dans lequel le site de restriction HindIII unique et localisé dans le gène de résistance à la généticine (G418) a été détruit par mutagénèse dirigée tout en conservant une protéine inchangée (oligodeoxynucleotide 5'-GAAATGCATAAGCTCTTGCCATT-CTCACCG-3'). Le fragment SalI-SacI codant pour le gène URA3 du plasmide muté a été ensuite remplacé par un fragment de restriction SalI-SacI comportant une cassette d'expression constituée du promoteur LAC4 de K. lactis (sous la forme d'un fragment SalI-HindIII) et du terminateur du gène PGK de S. cerevisiae (sous la forme d'un fragment HindIII-SacI). Le plasmide pYG105 est mitotiquement très stable chez les levures Kluyveromyces et une carte de restriction en est donnée à la Figure 3. Les plasmides pYG105 et pYG106 ne diffèrent entre eux que par la nature du promoteur de transcription encodé par le fragment SalI-HindIII.

## **EXEMPLE 5: TRANSFORMATION DES LEVURES**

La transformation des levures appartenant au genre <u>Kluvveromyces</u>, et en particulier les souches MW98-8C et CBS 293.91 de <u>K. lactis</u>, s'effectue par exemple par la technique de traitement des cellules entières par de l'acétate de lithium [Ito H. et al., J. Bacteriol. <u>153</u> (1983) 163-168], adaptée comme suit. La croissance des cellules se fait à 28°C dans 50 ml de milieu YPD, avec agitation et jusqu'à une densité optique à 600 nm (DO<sub>600</sub>) comprise entre 0,6 et 0,8; les cellules sont

20

25

30

récoltées par centrifugation à faible vitesse, lavées dans une solution stérile de TE (10 mM Tris HCl pH 7,4; 1 mM EDTA), resuspendues dans 3-4 ml d'acétate lithium (0,1 M dans du TE) pour obtenir une densité cellulaire d'environ 2 x  $10^8$  cellules/ml, puis incubées à 30°C pendant 1 heure sous agitation modérée. Des aliquotes de 0,1 ml de la suspension résultante de cellules compétentes sont incubés à 30°C pendant 1 heure en présence d'ADN et à une concentration finale de 35% de polyéthylène glycol (PEG4000, Sigma). Après un choc thermique de 5 minutes à 42°C, les cellules sont lavées 2 fois, resuspendues dans 0,2 ml d'eau stérile et incubées 16 heures à 28°C dans 2 ml de milieu YPD pour permettre l'expression phénotypique du gène de résistance au G418 exprimé sous contrôle du promoteur  $P_{k1}$  (cf. EP 361 991); 200  $\mu$ l de la suspension cellulaire sont ensuite étalés sur boites YPD sélectives (G418, 200  $\mu$ g/ml). Les boites sont mises à incuber à 28°C et les transformants apparaissent après 2 à 3 jours de croissance cellulaire.

## **EXEMPLE 6: SECRETION DES CHIMERES**

Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature des protéines chimères. Quelques clones correspondant à la souche CBS 293.91 ou MW98-8C transformée par les plasmides d'expression des chimères entre la SAH et la partie biologiquement active sont mis à incuber en milieu YPD ou YPL à 28°C. Les surnageants cellulaires sont récupérés par centrifugation quand les cellules atteignent la phase stationnaire de croissance, éventuellement concentrés 10 fois par précipitation pendant 30 minutes à -20°C dans une concentration finale de 60% d'éthanol, puis testés après électrophorèse en gel SDS-PAGE à 8.5%, soit directement par coloration du gel par du bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant des anticorps primaires dirigés contre la partie biologiquement active ou un sérum polyclonal de lapin dirigé contre la SAH. Lors des expériences de détection immunologique, le filtre de nitrocellulose est d'abord incubé en présence des anticorps primaires spécifiques, lavé plusieurs fois, incubé en présence d'anticorps de chèvre dirigés contre les anticorps primaires, puis incubé en présence d'un complexe avidine-péroxydase en utilisant le "kit ABC" distribué par Vectastain (Biosys S.A., Compiègne, France). La réaction immunologique est ensuite révélée par addition de diamino-3,3' benzidine tetrachlorydrate (Prolabo) en présence d'eau oxygénée, selon les recommandations du fabricant.

15

20

25

30

## EXEMPLE 7: CHIMERES DERIVEES DU FACTEUR VON WILLEBRAND

## E.7.1. Fragments antagonistes de la fixation du vWF aux plaquettes.

E.7.1.1. Résidus Thr470-Val713 du vWF.

Le plasmide pET-8c52K comporte un fragment du cDNA du vWF codant pour les résidus 445 à 733 du vWF humain et inclus donc plusieurs déterminants cruciaux de l'interaction entre le vWF et les plaquettes d'une part, et certains éléments de la membrane basale et du tissu sous-endothelial d'autre part, et notamment les peptides G10 et D5 antagonistes de l'interaction entre vWF et GP1b [Mori H. et al., J. Biol. Chem. 263 (1988) 17901-17904]. Cette séquence peptidique est identique à la séquence correspondante décrite par Titani et al. [Biochemistry 25] (1986) 3171-3184]. L'amplification de ces déterminants génétiques peut être réalisée à partir du plasmide pET-8c52K, par exemple par la technique d'amplification PCR, en utilisant comme amorce des oligodéoxynucléotides codant pour des résidus contigus localisés de part et d'autres de la séquence à amplifier. Les fragments amplifiés sont ensuite clonés dans des vecteurs du type M13 en vue de leur vérification par séquençage en utilisant soit les amorces universelles situées de part et d'autre du multisite de clonage, soit des oligodéoxynucléotides spécifiques de la région amplifiée du gène du vWF dont la séquence de plusieurs isomorphes est connue [Sadler J.E. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. 82 (1985) 6394-6398; Verweij C.L. et al., EMBO J. 5 (1986) 1839-1847; Shelton-Inloes B.B. et al., Biochemistry 25 (1986) 3164-3171; Bonthron D. et al., Nucleic Acids Res. 17 (1986) 7125-7127]. Ainsi, l'amplification PCR du plasmide pET-8c52K avec les oligodéoxynucléotides 5'-CCCGGGATCCCTTAGGCTTAACCTGTGAAGCCTGC-3' (Sq1969, le site MstII est souligné) et 5'-CCCGGGATCCAAGCTTAGACTTGTGCCATGTCG-3' (Sq2029, le site HindIII est souligné) génère un fragment de restriction MstII-HindIII incluant les résidus Thr470 à Val713 du vWF (Figure 4, panneau E). La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus-C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive et dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1248 (SAH-vWF470-713).

15

25

30

### E.7.1.2. Variants moléculaires:

Dans un autre mode de réalisation, le site de liaison du vWF est un peptide incluant les résidus Thr470 à Asp498 du vWF mature. Cette séquence inclus le peptide G10 (Cys474-Pro488) décrit par Mori et al. [J. Biol. Chem. 263 (1988) 17901-17904] et capable d'antagoniser l'interaction du vWF humain à la GP1b des . plaquettes humaines. La séquence correspondant au peptide G10 est d'abord incluse dans un fragment de restriction MstII-HindIII (Figure 4, panneau B), par exemple par amplification PCR du plasmide pET-8c52K avec les oligodéoxynucléotides Sq1969 et 5'-CCCGGGATCCAAGCTTAGTCCTCCACATACAG-3' (Sq1970, le site HindIII est souligné), ce qui génère un fragment de restriction MstII-HindIII incluant le peptide G10, et dont la séquence est: 5'-CCTTAGGCTTAACCTGTGA-AGCCTGCCAGGAGCCGGAGGCCTGGTGGTGCCTCCCACAGATGCC-CCGGTGAGCCCCACCACTCTGTATGTGGAGGACTAAGCTT-3' (la séquence codant pour le peptide G10 est en caractères gras). La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1214.

Dans un autre mode de réalisation, le site de liaison du vWF à la GP1b est directement conçu à l'aide d'oligodéoxynucléotides synthétiques, et par exemple les 5'-TTAGGCCTCTGTGACCTTGCCCCTGoligodéoxynucléotides AAGCCCTCCTCCTACTCTGCCCCCCTAAGCTTA-3' et 5'-GATC-TAAGCTTAGGGGGCAGAGTAGGAGGAGGGCTTCAGGGGCAAGGTC-ACAGAGGCC-3'. Ces oligodéoxynucléotides forment en s'appariant un fragment de restriction MstII-BglII incluant le fragment MstII-HindIII (Figure 4, panneau C) correspondant au peptide D5 défini par les résidus Leu694 à Pro708 du vWF. La ligature du fragment MstII-HindIII avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation

20

25

"prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive dans le site <u>Hind</u>III du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1206.

Des variants utiles du plasmide pET-8c52K sont délétés par mutagénèse dirigée entre les peptides G10 et D5, par exemple des sites de fixation au collagène, et/ou à l'héparine, et/ou à la botrocétine, et/ou aux sulfatides et/ou à la ristocétine. Un exemple est le plasmide pMMB9 délété par mutagénèse dirigée entre les résidus plasmide L'amplification PCR de Cys509 Ile662. oligodéoxynucléotides Sq1969 et Sq2029 génère un fragment de restriction MstII-HindIII (Figure 4, panneau D) incluant les résidus Thr470 à Tyr508 et Arg663 à Val713 et en particulier les peptides G10 et D5 du vWF et délété en particulier de son site de fixation au collagène localisé entre les résidus Glu542 et Met622 [Roth G.J. et al. Biochemistry 25 (1986) 8357-8361]. La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1223.

Dans d'autres modes de réalisation, l'utilisation des techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR permet de générer à volonté des variants du fragment de restriction MstII-HindIII du panneau A de la Figure 4 mais délétés d'un ou plusieurs sites de fixation aux sulfatides et/ou à la botrocétine et/ou à l'héparine et/ou au collagène, et/ou substitué par tout résidu impliqué dans l'émergence de pathologies de type IIB associée au vWF.

Dans d'autres variants utiles du plasmide pET-8c52K des mutations sont introduites, par exemple par mutagénèse dirigée, pour remplacer ou supprimer tout ou partie de l'ensemble des cystéines présentes aux positions 471, 474, 509 et 695 du vWF humain. Des exemples particuliers sont les plasmides p5E et p7E dans lesquels les cystéines présentes aux positions 471 et 474 d'une part et aux positions 471, 474, 509 et 695 d'autre part ont été respectivement remplacés par des résidus glycine. L'amplification PCR de ces plasmides avec les oligodéoxynucléotides Sq2149 (5'-CCCGGGATCCCTTAGGCTTAACCGGTGAAGCCGGC-3', le site MstII est

20

souligné) et Sq2029 permet de générer des fragments de restriction MstII-HindIII incluant les résidus Thr470 à Val713 du vWF naturel à l'exception qu'au moins les résidus cystéine aux positions 471 et 474 ont été mutés en des résidus glycine. La ligature de ces fragments avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ces fragments de restriction sont clonés dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère les plasmides d'expression pYG1283 (chimère SAH-vWF470-713, C471G, C474G) et pYG1279 (chimère SAH-vWF470-713, C471G, C474G, C509G, C695G).

D'autres mutations particulièrement utiles concernent au moins un résidu impliqué dans des pathologies de type IIB associées au vWF (augmentation de l'affinité intrinsèque du vWF pour la GP1b), comme les résidus Arg543, Arg545, Trp550, Val551, Val553, Pro574 ou Arg578 par exemple. Les techniques de recombinaison génétique in vitro permettent également d'introduire à volonté un ou des résidus supplémentaires dans la séquence du vWF et par exemple une méthionine surnuméraire entre les positions Asp539 et Glu542.

## E.7.2. Fragments antagonistes de la fixation du vWF au sous endothélium.

Dans un mode de réalisation particulier, les sites de liaison du vWF aux composants du tissu sous-endothélial, et par exemple du collagène, sont générés par les plasmide pET-8c52K, exemple avec par amplication PCR du (5'-GGAT<u>CCTTAGG</u>GCTG-Sq2258 oligodéoxynucléotides TGCAGCAGGCTACTGGACCTGGTC-3', le site MstII est souligné) et Sq2259 (5'-GAATTCAAGCTTAACAGAGGTAGCTAACGATCTCGTCCC-3', le site HindIII est souligné), ce qui génère un fragment de restriction MstII-HindIII codant pour les résidus Cys509 à Cys695 du vWF naturel. Des variants moléculaires de délétion ou modifiés sont également générés qui comportent toute combinaison souhaitable entre les sites de fixation du vWF aux sulfatides et/ou à la botrocétine et/ou à l'héparine et/ou au collagène et/ou tout résidu responsable d'une modification de l'affinité du vWF pour la GP1b (pathologies de type II associée au vWF). Dans un autre mode de réalisation, le domaine capable de se fixer au collagène peut également provenir du fragment du vWF compris entre les résidus 911 et 1114 et décrit par Pareti et al. [J. Biol. Chem. (1987) 262: 13835-13841]. La ligature de ces fragments avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. Figure 2) génère des fragments de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ces fragments de restriction sont clonés dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère les plasmides d'expression correspondants, et par exemple le plasmide pYG1277 (SAH-vWF509-695).

## E.7.3. Purification et caractérisation moléculaire des chimères entre SAH et vWF.

Les chimères présentes dans les surnageants de culture correspondant à la souche CBS 293.91 transformée, par exemple par les plasmides d'expression selon les exemples E.7.1. et E.7.2., sont caractérisées dans un premier temps à l'aide d'anticorps spécifiques de la partie SAH et de la partie vWF. Les résultats des Figures 5 à 7 démontrent que la levure K. lactis est capable de sécréter des protéines chimères entre la SAH et un fragment du vWF, et que ces chimères sont immunologiquement réactives. Il peut être également souhaitable de purifier certaines de ces chimères. La culture est alors centrifugée (10000 g, 30 min), le surnageant est passé à travers un filtre de 0,22 mm (Millipore), puis concentré par ultrafiltration (Amicon) en utilisant une membrane dont le seuil de discrimination se situe à 30 kDa. Le concentrat obtenu est alors dialysé contre une solution de Tris HCl (50 mM pH 8) puis purifié sur colonne. Par exemple, le concentrat correspondant au surnageant de culture de la souche CBS 293.91 transformée par le plasmide pYG1206 est purifiée par chromatographie d'affinité sur Bleu-Trisacryl (IBF). Une purification par chromatographie d'échange d'ions peut également être utilisée. Par exemple dans le cas de la chimère SAH-vWF470-713, le concentrat obtenu après ultrafiltration est dialysé contre une solution de Tris HCl (50 mM pH 8), puis déposé par fractions de 20 ml sur une colonne (5 ml) échangeuse de cations (S Fast Flow, Pharmacia) équilibrée dans le même tampon. La colonne est alors lavée plusieurs fois par la solution de Tris HCl (50 mM pH 8) et la protéine chimère est alors éluée de la colonne par un gradient (0 à 1 M) de NaCl. Les fractions contenant la protéine chimère sont alors réunies et dialysées contre une solution de Tris HCl 50 mM (pH 8) puis redéposées sur colonne S Fast Flow. Après élution de la colonne, les fractions contenant la protéine sont réunies, dialysées contre de l'eau et lyophilisées avant caractérisation: par exemple, le séquençage (Applied Biosystem) de la protéine [SAH-vWF470-704 C471G, C474G] sécrétée par la levure CBS 293.91 donne la séquence N-terminale attendue de la SAH (Asp-Ala-His...), démontrant une maturation correcte de la chimère immédiatement en C-terminal du doublet de résidus Arg-Arg de la région "pro" de la SAH (Figure 2). Le caractère essentiellement monomérique des protéines chimères entre SAH et vWF est également confirmé par leur profil d'élution sur colonne TSK 3000 [Toyo Soda Company, équilibrée par une solution de cacodylate (pH 7) contenant 0,2 M de Na2SO4] : par exemple la chimère [SAH-vWF 470-704 C471G, C474G] se comporte dans ces conditions comme une protéine de poids moléculaire apparent de 95 kDa démontrant son caractère monomérique.

### EXEMPLE 8: CHIMERES DERIVEES DE L'UROKINASE

#### E.8.1. Constructions.

5

10

15

Un fragment correspondant au fragment amino-terminal de l'urokinase (ATF: domaine EGF-like + domaine kringle) peut être obtenu à partir de l'ARN messager correspondant des cellules de certains carcinome humain, par exemple en utilisant le kit RT-PCR distribué par Pharmacia. Un fragment de restriction MstII-HindIII incluant l'ATF de l'urokinase humaine est donné à la Figure 8. La ligature du fragment HindIII-MstII du plasmide pYG404 avec ce fragment MstII-HindIII permet de générer le fragment HindIII du plasmide pYG1341 qui code pour une protéine chimère dans laquelle la molécule de SAH est génétiquement couplée à l'ATF (SAH-UK1->135). De façon similaire, le plasmide pYG1340 contient un fragment <u>Hind</u>III codant pour une chimère composée de la SAH immédiatement suivi par les 46 premiers résidus de l'urokinase humaine (SAH-UK1->46, cf. Figure 8). Le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1340 (SAH-UK1->46) dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1343 et pYG1342, respectivement. De façon similaire, le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1341 (SAH-UK1->135) dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1345 et pYG1344, respectivement.

30

### E.8.2. Sécrétion des hybrides.

Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature des protéines chimères SAH-UK. Quelques clones correspondant à la souche K. lactis CBS 293.91 transformée par les plasmides d'expression selon l'exemple E.9.1. sont mis à incuber en milieu liquide complet sélectif à 28°C. Les surnageants cellulaires sont alors testés après électrophorèse en gel d'acrylamide à 8.5 %, soit directement par coloration du gel au bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant comme. anticorps primaires un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'albumine humaine ou contre l'urokinase humaine. Les résultats de la Figure 9 démontrent que les protéines hybrides SAH-UK1->46 et SAH-UK1->135 sont particulièrement bien sécrétées par la levure Kluyveromyces.

### E.8.3. Purification des chimères entre SAH et urokinase.

Après centrifugation d'une culture de la souche CBS 293.91 transformée par 15 les plasmides d'expression selon l'exemple E.8.1., le surnageant de culture est passé à travers un filtre de 0,22 mm (Millipore), puis concentré par ultrafiltration (Amicon) en utilisant une membrane dont le seuil de discrimination se situe à 30 kDa. Le concentrat obtenu est alors ajusté à 50 mM Tris HCl à partir d'une solution stock de Tris HCl 1M (pH 7), puis déposé par fractions de 20 ml sur une colonne (3 ml) échangeuse d'anions (D-Zephyr, Sepracor) équilibrée dans le même tampon. La protéine chimère (SAH-UK1->46 ou SAH-UK1->135) est alors éluée de la colonne par un gradient (0 à 1 M) de NaCl. Les fractions contenant la protéine chimère sont alors réunies et dialysées contre une solution de Tris HCl 50 mM (pH 6) et redéposées sur colonne D-Zephyr équilibrée dans le même tampon. Après élution de la colonne, les fractions contenant la protéine sont réunies, dialysées contre de l'eau et lyophilisées avant caractérisation de leur activité biologique et notamment vis à vis de leur aptitude à déplacer l'urokinase de son récepteur cellulaire.

### **EXEMPLE 9: CHIMERES DERIVEES DU G-CSF**

### E.9.1. Constructions.

E.9.1.1. Couplage en C-terminal de la SAH.

Un fragment de restriction MstII-HindIII incluant la forme mature du G-CSF humain est généré, par exemple selon la stratégie suivante : un fragment de

15

20

25

30

restriction KpnI-HindIII est d'abord obtenu par la technique d'amplification utilisant les oligodéoxynucléotides Sq2291 enzymatique PCR en CAAGGATCCAAGCTTCAGGGCTGCGCAAGGTGGCGTAG-3', le site HindIII (5'-CGGGGTACCTTAGGCTTAACCCCCCTG-Sq2292 souligné) et GGCCCTGCCAGC-3', le site KpnI est souligné) comme amorce sur le plasmide BBG13 servant comme matrice. Le plasmide BBG13 comporte le gène codant pour la forme B (174 acides aminés) du G-CSF mature humain, obtenu auprès de British Bio-technology Limited, Oxford, England. Le produit d'amplification enzymatique d'environ 550 nucléotides est ensuite digéré par les enzymes de restriction KpnI et HindIII et cloné dans le vecteur pUC19 coupé par les mêmes enzymes, ce qui génère le plasmide recombinant pYG1255. Ce plasmide est la source d'un fragment de restriction MstII-HindIII permettant de fusionner le G-CSF immédiatement en aval de la SAH (chimère SAH-G.CSF) et dont la séquence nucléotidique est donnée à la Figure 10.

Il peut être également souhaitable d'insérer un linker peptidique entre la partie SAH et G-CSF, par exemple pour permettre une meilleure présentation fonctionnelle de la partie transductrice. Un fragment de restriction MstII-HindIII est par exemple généré par substitution du fragment MstII-ApaI du plasmide pYG1255 par les oligodéoxynucléotides Sq2742 (5'-TTAGGCTTAGGTGGTGGCGGTACCCCCCTGGGCC-3', les codons codant pour les résidus glycine de ce linker particulier sont soulignés) et Sq2741 (5'-CAGGGGGGTACCGCCACCACCTAAGCC-3') qui forment en s'appariant un fragment MstII-ApaI. Le plasmide ainsi généré comporte donc un fragment de restriction MstII-HindIII, dont la séquence est identique à celle de la Figure 10 à l'exception du fragment MstII-ApaI.

La ligature du fragment <u>Hind</u>III-<u>Mst</u>II du plasmide pYG404 avec le fragment <u>MstII-Hind</u>III du plasmide pYG1255 permet de générer le fragment <u>Hind</u>III du plasmide pYG1259 qui code pour une protéine chimère dans laquelle la forme B du G-CSF mature est positionnée par couplage génétique en phase traductionnelle en C-terminal de la molécule de SAH (SAH-G.CSF).

Un fragment de restriction <u>Hind</u>III identique à l'exception du fragment <u>Mst</u>II-<u>Apa</u>I peut également être facilement généré et qui code pour une protéine chimère dans laquelle la forme B du G-CSF mature est positionnée par couplage génétique en phase traductionnelle en C-terminal de la molécule de SAH et d'un linker peptidique

30

particulier. Par exemple ce linker est constitué de 4 résidus glycine dans le fragment <u>Hind</u>III du plasmide pYG1336 (chimère SAH-Gly4-G.CSF).

Le fragment de restriction <u>Hind</u>III du plasmide pYG1259 est clonê dans l'orientation productive et dans le site de restriction <u>Hind</u>III du plasmide d'expression pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1266 (SAH-G.CSF). Dans une autre exemplification, le clonage du fragment de restriction <u>Hind</u>III du plasmide pYG1259 dans l'orientation productive et dans le site <u>Hind</u>III du plasmide pYG106 génère le plasmide pYG1267. Les plasmides pYG1266 et pYG1267 sont isogéniques entre eux à l'exception du fragment de restriction <u>SalI-Hind</u>III codant pour le promoteur <u>LAC</u>4 de <u>K. lactis</u> (plasmide pYG1266) ou le promoteur <u>PGK</u> de <u>S. cerevisiae</u> (plasmide pYG1267).

Dans une autre exemplification, le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction <u>Hind</u>III du plasmide pYG1336 (chimère SAH-Gly4-G.CSF) dans le site <u>Hind</u>III des plasmides pYG105 (<u>LAC</u>4) et pYG106 (<u>PGK</u>) génère les plasmides d'expression pYG1351 et pYG1352, respectivement.

### E.9.1.2. Couplage en N-terminal de la SAH.

Dans un mode réalisation particulier, les techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR permettent de construire des gènes hybrides codant pour une protéine chimère résultant du couplage traductionnel entre un peptide signal (et par exemple la région prépro de la SAH), une séquence incluant un gène ayant une activité G-CSF, et la forme mature de la SAH ou un de ses variants moléculaires (cf. chimère du panneau B, Figure 1). Ces gènes hybrides sont préférentiellement bordés en 5' de l'ATG initiateur de traduction et en 3' du codon de fin de traduction par des sites de restriction HindIII. Par exemple l'oligodéoxynucléotide Sq2369 (5'-GTTCTACGCCACCTTGCGCAGCCCGGTGGAGGCGGTrésidus GATGCACACAAGAGTGAGGTTGCTCATCGG-3', les (optionnels) correspondent dans cette chimère particulière à un linker peptidique composé de 4 résidus glycine) permet par mutagénèse dirigée de mettre en phase traductionelle la forme mature du G-CSF humain du plasmide BBG13 immédiatement en amont de la forme mature de la SAH, ce qui génère le plasmide intermédiaire A. De façon similaire, l'utilisation de l'oligodéoxynucléotide Sq2338 [5'-CAGGGAGCTGGCAGGGCCCAGGGGGGTTCGACGAAACACACCCCTG-GAATAAGCCGAGCT-3' (brin non codant), les nucléotides complémentaires aux nucléotides codant pour les premiers résidus N-terminaux de la forme mature du G-

30

CSF humain sont soulignés] permet par mutagénèse dirigée de coupler en phase traductionnelle de lecture la région prépro de la SAH immédiatement en amont de la forme mature du G-CSF humain, ce qui génère le plasmide intermédiaire B. On génère ensuite un fragment HindIII codant pour une protéine chimère du type PEPTIDE-SAH (cf. Figure 1, panneau B) en associant le fragment HindIII-SstI du plasmide B (jonction région prépro de la SAH + fragment N-terminal du G-CSF mature) avec le fragment SstI-HindIII du plasmide A [jonction G-CSF mature-(glycine)<sub>x</sub>4-SAH mature]. Le plasmide pYG1301 contient ce fragment de restriction HindIII particulier codant pour la chimère G.CSF-Gly4-SAH fusionnée immédiatement en aval de la région prépro de la SAH (Figure 11). Le clonage de ce fragment de restriction HindIII dans l'orientation productive et dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1302 et pYG1303, respectivement.

### E.9.2. Sécrétion des hybrides.

Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature des protéines chimères entre SAH et G-CSF. Quelques clones correspondant à la souche K. lactis CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1266 ou pYG1267 (SAH-G.CSF), pYG1302 ou pYG1303 (G.CSF-Gly4-SAH) ou encore pYG1351 ou pYG1352 (SAH-Gly4-G.CSF) sont mis à incuber en milieu liquide complet sélectif à 28°C. Les surnageants cellulaires sont alors testés après électrophorèse en gel d'acrylamide à 8.5 %, soit directement par coloration du gel au bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant comme anticorps primaires des anticorps polyclonaux de lapin dirigés contre le G-CSF humain ou un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'albumine humaine. Les résultats de la Figure 12 démontrent que la protéine hybride SAH-G.CSF est reconnue à la fois par des anticorps dirigés contre l'albumine humaine (panneau C) et le G-CSF humain (panneau B). Les résultats de la Figure 13 indiquent que la chimère SAH-Gly4-G.CSF (piste 3) est particulièrement bien sécrétée par la levure Kluyveromyces, possiblement du fait que la présence du linker peptidique entre partie SAH et partie G-CSF est plus favorable à un repliement indépendant de ces 2 parties lors du transit de la chimère dans la voie sécrétoire. De plus la fusion N-terminale (G.CSF-Gly4-SAH) est également sécrétée par la levure Kluvveromvces (Figure 13, piste 1).

25

## E.9.3. Purification et caractérisation moléculaire des chimères entre SAH et G-CSF.

Après centrifugation d'une culture de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides d'expression selon l'exemple E.9.1., le surnageant de culture est passé à travers un filtre de 0,22 mm (Millipore), puis concentré par ultrafiltration (Amicon) en utilisant une membrane dont le seuil de discrimination se situe à 30 kDa. Le concentrat obtenu est alors ajusté à 50 mM Tris HCl à partir d'une solution stock de Tris HCl 1M (pH 6), puis déposé par fractions de 20 ml sur une colonne (5 ml) échangeuse d'ions (Q Fast Flow, Pharmacia) équilibrée dans le même tampon. La protéine chimère est alors éluée de la colonne par un gradient (0 à 1 M) de NaCl. Les fractions contenant la protéine chimère sont alors réunies et dialysées contre une solution de Tris HCl 50 mM (pH 6) et redéposées sur colonne Q Fast Flow (1 ml) équilibrée dans le même tampon. Après élution de la colonne, les fractions contenant la protéine sont réunies, dialysées contre de l'eau et lyophilisées avant caractérisation: par exemple, le séquençage (Applied Biosystem) de la protéine SAH-G.CSF sécrétée par la levure CBS 293.91 donne la séquence N-terminale attendue de la SAH (Asp-Ala-His...), démontrant une maturation correcte de la chimère immédiatement en C-terminal du doublet de résidus Arg-Arg de la région "pro" de la SAH (Figure 2).

### 20 EXEMPLE 10: CHIMERES DERIVEES D'UNE IMMUNOGLOBULINE

### E.10.1. Constructions.

Un fragment Fv' peut être construit par les techniques du génie génétique, et qui code pour les fragments variables des chaines lourdes et légères d'une immunoglobuline (Ig), reliés entre eux par un peptide linker [Bird et al., Science (1988) 242: 423; Huston et al., (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. 85: 5879]. Schématiquement, les régions variables (environ 120 résidus) des chaines lourdes et légères d'une Ig donnée sont clonées à partir de l'ARN messager de l'hybridome correspondant, par exemple en utilisant le kit RT-PCR distribué par Pharmacia (Mouse ScFv Module). Dans une seconde étape les régions variables sont génétiquement couplées par génie génétique par l'intermédiaire d'un peptide de liaison synthétique et par exemple le linker (GGGGS)<sub>x3</sub>. Un fragment de restriction MstII-HindIII incluant le fragment Fv' d'une immunoglobuline sécrétée par un hybridome murin est donné à la Figure 14. La ligature du fragment HindIII-MstII du

15

25

30

plasmide pYG404 avec ce fragment MstII-HindIII permet de générer le fragment HindIII du plasmide pYG1382 qui code pour une protéine chimère dans laquelle la molécule de SAH est génétiquement couplée au fragment Fv' de la Figure 14 (chimère SAH-Fv'). Le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1382 dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1383 et pYG1384, respectivement.

## E.10.2. Sécrétion des hybrides.

Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature de la protéine chimère SAH-Fv'. Quelques clones correspondant à la souche K. lactis CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1383 ou pYG1384 (SAH-Fv') sont mis à incuber en milieu liquide complet sélectif à 28°C. Les surnageants cellulaires sont alors testés après électrophorèse en gel d'acrylamide à 8.5 %, soit directement par coloration du gel au bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant comme anticorps primaires un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'albumine humaine, ou directement incubée avec des anticorps biotinylés et dirigés contre les immunoglobulines d'origine murine. Les résultats de la Figure 15 démontrent que la protéine hybride SAH-Fv' est reconnue à la fois par des anticorps dirigés contre l'albumine humaine (panneau C) et réagit avec des anticorps de chèvre biotinylés immunologiquement réactifs à l'encontre d'immunoglobulines de souris (panneau B).

## **EXEMPLE 11: ACTIVITE BIOLOGIQUE DES CHIMERES**

## E.11.1. Activité biologique in vitro.

## E.11.1.1. Chimères entre SAH et vWF.

L'activité antagoniste des produits est déterminée par mesure de l'inhibition dose-dépendante de l'agglutination des plaquettes humaines fixées au paraformaldéhyde selon la méthode décrite par Prior et al. [Bio/Technology (1992) 10: 66]. Les mesures se font dans un agrégamètre (PAP-4, Bio Data, Horsham, PA, USA) qui enregistre les variations au cours du temps de la transmission optique sous agitation à 37°C en présence de vWF, de botrocétine (8,2 mg/ml) et du produit à tester à différentes dilutions (concentrations). Pour chaque mesure, 400 ml (8x107 plaquettes) d'une suspension de plaquettes humaines stabilisées au paraformaldéhyde

10

15

25

30

(0,5 %, puis resuspendues en [NaCl (137 mM); MgCl2 (1 mM); NaH2PO4 (0,36 mM); NaHCO3 (10 mM); KCl (2,7 mM); glucose (5,6 mM); SAH (3,5 mg/ml); tampon HEPES (10 mM, pH 7,35)] sont préincubés à 37°C dans la cuve cylindrique (8,75 x 50 mm, Wellcome Distriwell, 159 rue Nationale, Paris) de l'agrégamètre pendant 4 min puis sont additionnés de 30 ml de la solution du produit à tester à différentes dilutions dans du véhicule de formulation apyrogène [mannitol (50 g/l); acide citrique (192 mg/l); L-lysine monochlorhydratée (182,6 mg/l); NaCl (88 mg/l); pH ajusté à 3,5 par addition de NaOH (1M)], ou de véhicule de formulation uniquement (essai contrôle). La suspension résultante est alors incubée pendant 1 min à 37°C et on ajoute 12,5 ml de vWF humain [American Bioproducts, Parsippany, NJ, USA; 11 % d'activité von Willebrand mesurée selon les recommandations d'utilisation du PAP-4 (Platelet Aggregation Profiler $^{
m R}$ ) à l'aide de plaquettes fixées au formaldéhyde (2x10<sup>5</sup> plaquettes/ml), de plasma humain contenant de 0 à 100 % de vWF et de ristocétine (10 mg/ml, cf. p. 36-45 : vW Program<sup>TM</sup>] que l'on incube à 37°C pendant 1 min avant d'ajouter 12,5 ml de la solution de botrocétine [purifiée à partir de venin lyophilisé de Bothrops jararaca (Sigma), selon le protocole décrit par Sugimoto et al., Biochemistry (1991) 266: 18172]. L'enregistrement de la lecture de la transmission en fonction du temps est alors réalisée pendant 2 min sous agitation à l'aide d'un barreau aimanté (Wellcome Distriwell) placé dans la cuve et sous une agitation magnétique de 1100 tr/min assurée par l'agrégamètre. La variation moyenne de la transmission optique (n³5 pour chaque dilution) au cours du temps est donc une mesure de l'agglutination plaquettaire due à la présence de vWF et de botrocétine, en l'absence ou en présence de concentrations variables du produit à tester. A partir de tels enregistrements, on détermine alors le % d'inhibition de l'agglutination plaquettaire due à chaque concentration de produit et on trace la droite donnant le % d'inhibition en fonction de l'inverse de la dilution de produit en échelle log-log. La CI50 (ou concentration de produit provoquant 50 % d'inhibition de l'agglutination) est alors déterminée sur cette droite. Le Tableau de la Figure 16 compare les CI50 de quelques unes des chimères SAH-vWF de la présente invention et démontre que certaines d'entre elles sont de meilleurs antagonistes de l'agglutination plaquettaire que le produit RG12986 décrit par Prior et al. [Bio/Technology (1992) 10: 66] et inclus dans les essais à titre de valeur étalon. Des tests identiques de l'inhibition de l'agglutination de plaquettes humaines en présence de vWF de plasma de porc (Sigma) permet en plus de

15

25

30

démontrer que certains des hybrides de la présente invention, et notamment certains variants de type IIB, sont de très bons antagonistes de l'agglutination plaquettaire en l'absence de co-facteurs de type botrocétine. L'antagonisme botrocétine-indépendant de ces chimères particulières peut également être démontré selon le protocole initialement décrit par Ware et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. (1991) 88: 2946] par déplacement de l'anticorps monoclonal 125I-LJ-IB1 (10 mg/ml), un inhibiteur compétitif de la fixation du vWF sur la GPIb plaquettaire [Handa M. et al., (1986) J. Biol. Chem. 261: 12579] après 30 min d'incubation à 22°C en présence de plaquettes fraiches (108 plaquettes/ml).

## E.11.1.2. Chimères entre SAH et G-CSF.

Les chimères purifiées sont testées pour leur capacité à permettre la prolifération <u>in vitro</u> de la lignée murine IL3-dépendante NFS60, par mesure de l'incorporation de thymidine tritiée essentiellement selon le protocole décrit par Tsuchiya et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. (1986) <u>83</u> 7633]. Pour chaque chimère, les mesures sont réalisées entre 3 et 6 fois dans un test trois points (trois dilutions du produit) dans une zone ou la relation entre quantité de produit actif et incorporation de thymidine marquée (Amersham) est linéaire. Dans chaque plaque de microtitration, l'activité d'un produit référence constitué de G-CSF humain recombinant exprimé dans des cellules mammifères est également systématiquement incorporé. Les résultats de la Figure 17 démontrent que la chimère SAH-G.CSF (pYG1266) sécrétée par la levure <u>Kluyveromyces</u> et purifiée selon l'exemple E.9.3. est capable <u>in vitro</u> de transduire un signal de prolifération cellulaire pour la lignée NFS60. Dans ce cas particulier, l'activité spécifique (cpm/molarité) de la chimère est environ 7 fois plus faible que celle du G-CSF référence (non couplé).

## E.11.2. Activité biologique in vivo.

L'activité de stimulation des chimères SAH/G-CSF sur la granulopoièse in vivo est testée après injection sous-cutanée chez le rat (Sprague-Dawley/CD, 250-300 g, 8-9 semaines) et comparée à celle du G-CSF référence exprimé à partir de cellules de mammifère. Chaque produit, testé à raison de 7 animaux, est injecté par voie sous-cutanée en région dorso-scapulaire à raison de 100 ml pendant 7 jours consécutifs (J1-J7). 500 ml de sang sont receuillis aux jours J-6, J2 (avant la 2ème injection), J5 (avant la 5ème injection) et J8, et une numération sanguine est effectuée. Dans ce test, l'activité spécifique (unités de neutropoièse/mole injectée) de la chimère SAH-G.CSF (pYG1266) est identique à celle du G-CSF référence

(Figure 18). Puisque cette chimère particulière possède <u>in vitro</u> une activité spécifique 7 fois plus faible que celle du G-CSF référence (Figure 17), il est donc démontré que le couplage génétique du G-CSF sur la SAH en modifie favorablement les propriétés pharmacocinétiques.

### LISTE DE SEQUENCES.

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 1859 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iii) ANTI-SENS: NON
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 26..1855
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Chimere de type SAH-Peptide"
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

    - (A) NOM/CLE: misc\_feature
      (B) EMPLACEMENT: 1842..1848
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard\_name= "Site Mst II"
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 750 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNO
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iii) ANTI-SENS: NON
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 3..746
    - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-vWF470"
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 423 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iii) ANTI-SENS: NON

#### (1x) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

- (A) NOM/CLE: CDS
  (B) EMPLACEMENT: 3..419
- (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-UK1-135"

#### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 541 paires de bases
  - (B) TYPE: acide nucléique
  - (C) NOMBRE DE BRINS: double
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iii) ANTI-SENS: NON
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 3..536
  - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-G.CSF"

#### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 2455 paires de bases
  - (B) TYPE: acide nucléique
  - (C) NOMBRE DE BRINS: double
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iii) ANTI-SENS: NON
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 26..2389
  - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Chimere G.CSF-Gly4-SAH en aval region prepro de SAH"
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: misc\_recomb
  - (B) EMPLACEMENT: 620..631
  - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard\_name= "Linker PolyGly"
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: misc\_feature
    (B) EMPLACEMENT: 106..111

  - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard\_name= "Site Apa I"

#### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 6:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 756 paires de bases
  - (B) TYPE: acide nucléique

- (C) NOMBRE DE BRINS: double
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iii) ANTI-SENS: NON
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

  - (A) NOM/CLE: CDS
    (B) EMPLACEMENT: 3..752
  - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-Fv'".
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

  - (A) NOM/CLE: misc\_recomb (B) EMPLACEMENT: 384..428
  - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard\_name= "Linker synthetique"

10

#### **REVENDICATIONS**

- 1. Polypeptide recombinant comportant une partie active dérivée d'un polypeptide ayant une activité thérapeutique, génétiquement couplée à une albumine ou à un variant de l'albumine.
- 2. Polypeptide selon la revendication 1 caractérisé en ce que le polypeptide ayant une activité thérapeutique est un polypeptide d'origine humaine.
  - 3. Polypeptide selon la revendication 2 caractérisé en ce que le polypeptide ayant une activité thérapeutique est choisi parmi tout ou partie des enzymes, des inhibiteurs d'enzymes, des antigènes, des anticorps, des hormones, des facteurs de la coagulation, des interférons, des cytokines, des facteurs de croissance et/ou de différenciation, des facteurs impliqués dans la génèse/résorption des tissus osseux, des facteurs chimiotactiques, des facteurs de motilité ou de migration cellulaire, des facteurs cytostatiques, des facteurs bactéricides ou antifongiques, ou des molécules adhésives plasmatiques, interstitielles ou des matrices extracellulaires.
- 4. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 3 caractérisé en ce que le polypeptide ayant une activité thérapeutique est choisi parmi toute séquence peptidique antagoniste ou agoniste d'interactions moléculaires et/ou cellulaires impliquées dans les pathologies des compartiments circulatoires et interstitiels.
- 5. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisé en ce que la partie active présente une structure choisie parmi :
  - (a) la structure peptidique entière ou,
  - (b) un fragment de (a) ou une structure dérivée de (a) par modification structurale (mutation, substitution addition et/ou délétion d'un ou plusieurs résidus) et conservant une activité thérapeutique.
- 6. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 5 caractérisé en ce que la partie active est couplée à l'extrémité N-terminale de l'albumine.
  - 7. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 5 caractérisé en ce que la partie active est couplée à l'extrémité C-terminale de l'albumine.

10

15

20

25

- 8. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 7 caractérisé en ce que la partie active y est représenté plusieurs fois.
- 9. Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 8.
- 10. Séquence nucléotidique selon la revendication 9 caractérisée en ce qu'elle comprend une séquence "leader" permettant la sécrétion du polypeptide exprimé.
  - 11. Cassette d'expression comprenant une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 9 ou 10 sous le contrôle d'une région d'initiation de la transcription et éventuellement d'une région de terminaison de la transcription.
    - 12. Plasmide autoréplicatif comportant une cassette d'expression selon la revendication 11.
    - 13. Cellule recombinante eucaryote ou procaryote dans laquelle a été inséré une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 9 ou 10 ou une cassette d'expression selon la revendication 11 ou un plasmide selon la revendication 12.
    - 14. Cellule recombinante selon la revendication 13 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une levure, d'une cellule animale, d'un champignon ou d'une bactérie.
    - 15. Cellule recombinante selon la revendication 14 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une levure.
    - 16. Cellule recombinante selon la revendication 15 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une levure du genre <u>Saccharomyces</u> ou <u>Kluyveromyces</u>.
      - 17. Procédé de préparation d'un polypeptide tel que défini dans l'une des revendications 1 à 8 caractérisé en ce que l'on cultive une cellule recombinante selon l'une des revendications 13 à 16 dans des conditions d'expression, et on récupère le polypeptide produit.
      - 18. Composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs polypeptides selon l'une quelconque des revendications 1 à 8.

19. Composition pharmaceutique comprenant une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 9 à 11 utilisable en thérapie génique.

Figure 1A NH<sub>2</sub> COOH M/LP SAH PEP linker peptidique (optionnel) Figure 1B NH<sub>2</sub>СООН M/LP PEP SAH П linker peptidique (optionnel) Figure 1C NH<sub>2</sub> COOH M/LP PEP SAH PEP linker peptidique (optionnel) linker peptidique

Figure 1

(optionnel)

AAGC	T TI	'ACAA	CAAA	TAT	AAAA	ACA	ATG Met	AAG Lys	TGG Trp	GTA Val	ACC Thr	TTT Phe	ATT Ile	TCC Ser	CTT Leu	.CTT Leu	TTT Phe	CTC Leu	TTT Phe	 -12
AGC Ser	TCG <sup>.</sup> Ser	GCT Ala	TAT Tyr	TCC Ser	AGG Arg	GGT Gly	GTG Val	TTT Phe	CGT Arg	CGA Arg	GAT Asp	GCA Ala	CAC His	AAG Lys	AGT Ser	GAG Glu	GIT Val	GCT Ala	CAT His	9
CGG Arg	TTT Phe	AAA Lys	GAT Asp	TTG Leu	GGA Gly	GAA Glu	GAA Glu	AAT Asn	TTC Phe	AAA Lys	GCC Ala	TTG Leu	GTG Val	TTG Leu	ATT İle	GCC Ala	TTT Phe	GCT Ala	CAG Gln	29
TAT Tyr	CTT Leu	CAG Gln	CAG Gln	TGT Cys	CCA Pro	TTT Phe	GAA Glu	GAT Asp	CAT His	GTA Val	AAA Lys	TTA Leu	GTG Val	AAT Asn	GAA Glu	GTA Val	ACT Thr	GAA Glu	TTT Phe	49
GCA Ala	AAA Lys	ACA Thr	TGT Cys	GTT Val	GCT Ala	GAT Asp	GAG Glu	TCA Ser	GCT Ala	GAA Glu	AAT Asn	TGT Cys	GAC Asp	AAA Lys	TCA Ser	CTT Leu	CAT His	ACC Thr	CTT Leu	69
TTT Phe	GGA Gly	GAC Asp	AAA Lys	TTA Leu	TGC Cys	ACA Thr	GTT Val	GCA Ala	ACT Thr	CTT Leu	CGT Arg	GAA Glu	ACC Thr	TAT Tyr	GGT Gly	GAA Glu	ATG Met	GCT Ala	GAC Asp	89
TGC Cys	TGT Cys	GCA Ala	AAA Lys	CAA Gln	GAA Glu	CCT Pro	GAG Glu	AGA Arg	AAT Asn	GAA Glu	TGC Cys	TTC Phe	TTG Leu	.CAA Gln	CAC His	AAA Lys	GAT Asp	GAC Asp	AAC Asn	109
CCA Pro	AAC Asn	CTC Leu	CCC Pro	CGA Arg	TTG Leu	GTG Val	AGA Arg	CCA Pro	GAG Glu	GTT Val	GAT Asp	GTG Val	ATG Met	TGC Cys	ACT Thr	GCT Ala	TTT Phe	CAT His	GAC Asp	129
AAT ASD	GAA Glü	GAG Glu	ACA Thr	TTT Phe	TTG Leu	AAA Lys	AAA Lys	TAC Tyr	TTA Leu	TAT	GAA Glu	ATT Ile	GCC Ala	AGA Arg	AGA Arg	CAT His	CCT Pro	TAC	TTT Phe	149
TAT Tyr	GCC	CCG Pro	GAA Glu	CTC Leu	CTT	TTC	TTT Phe	GCT	AAA Lys	AGG Arg	TAT	AAA Lys	GCT	GCT Ala	TTT Phe	ACA Thr	GAA Glu	TGT Cys	TGC Cys	169
CAA Gln	GCT Ala	GCT Ala	GAT Asp	AAA Lys	GCT Ala	GCC Ala	TGC Cys	CTC Leu	TTC Leu	CCA Pro	AAG Lys	CTC	GAT Asp	GAA	CTI Leu	CGG Arg	GAT Asp	GAA Glu	GGG	189
AAC Lys	GCT Ala	TCC Ser	TCT Ser	GCC	AAA Lys	CAC Glr	AGA Arg	CTC	AAC Lys	TGI Cys	GCC Ala	AGT Ser	CTC Leu	CAA Glr	AAA Lys	TTT Phe	GGA Gly	GAA Glu	AGA Arg	209
GCT Ala	TTC	: AAA	GCA Ala	TGG Trp	GCA Ala	GTA	A GCT	CGC Arg	CTC Lev	G AGO	CAG Gln	AGA Arg	A TTT	CCC Pro	C AA# o Lys	GCT Ala	GAC	TTI Phe	GCA Ala	229
GA/	A GIT ı Val	TCC Ser	AAC Lys	TTA Leu	GTC	ACA L Thi	A GAT	r CT	C ACC	C AA/	GTC Val	CAC His	C ACC	G GAJ	A TGO	TGC Cys	CAT His	GGA Gly	GAT Asp	249

Figure 2(a)

## FEUILLE DE REMPLACEMENT

WO 93/15199 PCT/FR93/00085

									0,										•	
CTG Leu	CTT Leu	GAA Glu	TGT Cys	GCT Ala	GAT Asp	GAC Asp	AGG Arg	GCG Ala	GAC Asp	CTT Leu	GCC Ala	AAG Lys	TAT Tyr	ATC Ile	TGT Cys	GAA Glu	AAT Asn	CAA Gln	GAT Asp	269
TCG Ser	ATC Ile	TCC Ser	AGT Ser	AAA Lys	CTG Leu	AAG Lys	GAA Glu	TGC Cys	TGȚ Cys	GAA Glu	AAA Lys	CCT Pro	CTG Leu	TTG Leu	GAA Glu	AAA Lys	TCC Ser	CAC His	TCC Cys	289
ATT Ile	GCC Ala	GAA Glu	GTG Val	GAA Glu	AAT Asn	GAT Asp	GAG Glu	ATG Met	CCT Pro	GCT Ala	GAC Asp	TTG Leu	CCT Pro	TCA Ser	TTA Leu	GCT Ala	GCT Ala	GAT Asp	TTT Phe	309
GTT Val	GAA Glu	AGT Ser	AAG Lys	GAT Asp	GTT Val	TGC Cys	AAA Lys	AAC Asn	TAT Tyr	GCT Ala	GAG Glu	GCA Ala	AAG Lys	GAT Asp	GTC Val	TTC Phe	CTG Leu	GGC Gly	ATG Met	329
TTT Phe	TTG Leu	TAT Tyr	GAA Glu	TAT Tyr	GCA Ala	AGA Arg	AGG Arg	CAT His	CCT Pro	GAT Asp	TAC Tyr	TCT Ser	GTC Val	GTA Val	CTG Leu	CTG Leu	CTG Leu	AGA Arg	CTT Leu	349
GCC Ala	AAG Lys	ACA Thr	TAT Tyr	GAA Glu	ACC Thr	ACT Thr	CTA Leu	GAG Glu	AAG Lys	TGC Cys	TGT Cys	GCC Ala	GCT Ala	GCA Ala	GAT Asp	CCT Pro	CAT His	GAA Glu	TGC Cys	369
TAT Tyr	GCC Ala	AAA Lys	GTG Val	TTC Phe	GAT Asp	GAA Glu	TTT Phe	AAA Lys	CCT Pro	CTT Leu	GTG Val	GAA Glu	GAG Glu	CÇT Pro	CAG Gln	AAT Asn	TTA Leu	ATC Ile	AAA Lys·	389
CAA Gln	AAT Asn	TGT Cys	GAG Glu	CTT	TTT Phe	GAG Glu	CAG Gln	CTT Leu	GGA Gly	GAG Glu	TAC Tyr	AAA Lys	TTC Phe	CAG Gln	AAT Asn	GCG Ala	CTA Leu	TTA Leu	GTT Val	409
CGT Arg	TAC Tyr	ACC Thr	AAG Lys	AAA Lys	GTA Val	CCC	CAA Gln	GTG Val	TCA Ser	ACT Thr	CCA Pro	ACT Thr	CTT	GTA Val	GAG Glu	GTC Val	TCA Ser	AGA Arg	AAC Asn	<b>429</b>
CTA Leu	GGA Gly	AAA Lys	GTG Val	GGC Gly	AGC Ser	AAA Lys	TGT Cys	TGT Cys	AAA Lys	CAT His	CCT Pro	GAA Glu	GCA Ala	AAA Lys	AGA Arg	ATG Met	CCC	TGT Cys	GCA Ala	<b>449</b>
GAA Glu	GAC Asp	TAT Tyr	CTA Leu	TCC Ser	GTG Val	GTC Val	CTG Leu	AAC Asn	CAG Gln	TTA Leu	TGT Cys	GTG Val	TTC Lev	CAT His	GAG Glu	AAA Lys	ACG Thr	CCA Pro	GTA Val	469
AGI Ser	GAC Asp	AGA	GTC Val	ACC Thr	AAA Lys	TGC Cys	TGC Cys	ACA Thr	GAA Glu	TCC Ser	TTC Lev	Gro Val	AAC Asr	AGC Arg	G CGA G Arg	CCA Pro	TGC	TTI Phe	TCA Ser	489
GCT Ala	CTC Let	GAZ 1 Glu	GTO 1 Val	C GAT L Asp	GA/ Glu	A AC? 1 Thi	TAC Tyr	GTT Val	CCC Pro	AAA Lys	GAC Glu	TTT 1 Phe	r AAr a Asi	r GC! n Ala	r GAA a Glu	ACA Thr	TTC Phe	ACC Thr	TTC Phe	509
CAT His	GCA Ala	A GAT A Asi	r ATZ	A TGO	C ACA	A CT.	TCI 1 Ser	GAG	AAC Lys	GAC Glu	AGA Arg	A CAI	A ATO	C AAG 2 Ly:	G AAA s Lys	CAA Glr	ACT Thi	GC/ Ala	A CTT a Leu	529
GT. Va	GA(	G CT u Le	r GT u Va	G AA	A CAG s Hi	C AAG s Ly:	G CCC	AAC Lys	GCA Ala	A AC	A AA	A GAG	G CA u Gl	A CT n Le	G AA/ u Lys	A GCT s Ala	GT a Va	r atv	G GAT C Asp	549
GA' As <sub>l</sub>	r TTG p Pho	C GC. e Al	a GC a Al	T TT a Ph	r GT. e Va	A GA	G AAG u Lys	TGC Cys	TGC Cys	C AAG S Ly:	G GC s Al	T GA	C GA' p As	T AA p Ly	G GA( s Gl)	G ACC	TGC Cy:	C TT s Ph	r GCC e Ala	569
GA	G GA	G GG	T AA	A AA	A CT	T GT	T GC	T GC	A AG	T CA	A GC	T GC	Mst C TT	'A GO	C TI	'A (N	NN)E	TA	GCTT	
Gl	u Gl	u Gl	у Lу	s Ly	s Le	u Va	1 Al	a Al	a Se	r Gl	n Al	a Al	a Le	eu G.	ly L∈	eu ( PE	X) p PTIDE	- * *	•	

Figure 2(b)

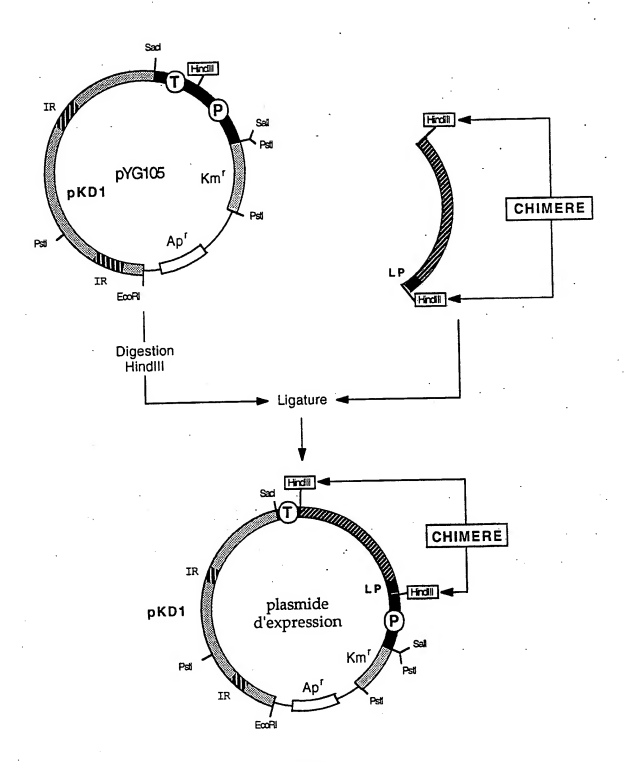


Figure 3

Figure 4A

CC TTA GGC TTA (NNN)244 TAA GCTT Leu Gly Leu (Thr470->Val713) \*\*\*

CC TTA GGC TTA (NNN)29 TAA GCTT Leu Gly Leu (Thr470->Asp498) Figure 4B

CC TTA GGC CTC (NNN)14 TAA GCTT Leu Gly Leu (Cys695->Pro708)

Figure 4C

CC TTA GGC TTA (NNN)90 TAA GCTT
Leu Gly Leu (Thr470->Tyr508,Arg663->Val713) \*\*\*

Figure 4D

Figure 4 (A à D)

CC TTA GGC TTA ACC TGT GAA GCC TGC CAG GAG CCG GGA GGC CTG GTG GTG CCT CCC ACA Leu Gly Leu Thr Cys Glu Ala Cys Gln Glu Pro Gly Gly Leu Val Val Pro Pro Thr 601 SAH<--- I ---> VWF470->713 GAT GCC CCG GTG AGC CCC ACC ACT CTG TAT GTG GAG GAC ATC TCG GAA CCG CCG TTG CAC Asp Ala Pro Val Ser Pro Thr Thr Leu Tyr Val Glu Asp Ile Ser Glu Pro Pro Leu His 621 GAT TTC TAC TGC AGC AGG CTA CTG GAC CTG GTC TTC CTG GAT GGC TCC TGC AGG CTG Asp Phe Tyr Cys Ser Arg Leu Leu Asp Leu Val Phe Leu Leu Asp Gly Ser Ser Arg Leu TCC GAG GCT GAG TTT GAA GTG CTG AAG GCC TTT GTG GTG GAC ATG ATG GAG CGG CTG CGC Ser Glu Ala Glu Phe Glu Val Leu Lys Ala Phe Val Val Asp Met Met Glu Arg Leu Arg 661 ATC TCC CAG AAG TGG GTC CGC GTG GCC GTG GTG GAG TAC CAC GAC GGC TCC CAC GCC TAC Ile Ser Gln Lys Trp Val Arg Val Ala Val Val Glu Tyr His Asp Gly Ser His Ala Tyr 681 ATC GGG CTC AAG GAC CGG AAG CGA CCG TCA GAG CTG CGG CGC ATT GCC AGC CAG GTG AAG Ile Gly Leu Lys Asp Arg Lys Arg Pro Ser Glu Leu Arg Arg Ile Ala Ser Gln Val Lys 701 TAT GCG GGC AGC CAG GTG GCC TCC ACC AGC GAG GTC TTG AAA TAC ACA CTG TTC CAA ATC Tyr Ala Gly Ser Gln Val Ala Ser Thr Ser Glu Val Leu Lys Tyr Thr Leu Phe Gln Ile 721 TTC AGC AAG ATC GAC CGC CCT GAA GCC TCC CGC ATC GCC CTG CTC CTG ATG GCC AGC CAG Phe Ser Lys Ile Asp Arg Pro Glu Ala Ser Arg Ile Ala Leu Leu Leu Met Ala Ser Gln 741 GAG CCC CAA CGG ATG TCC CGG AAC TTT GTC CGC TAC GTC CAG GGC CTG AAG AAG AAG AAG Glu Pro Gln Arg Met Ser Arg Asn Phe Val Arg Tyr Val Gln Gly Leu Lys Lys Lys Lys 761 GTC ATT GTG ATC CCG GTG GGC ATT GGG CCC CAT GCC AAC CTC AAG CAG ATC CGC CTC ATC Val Ile Val Ile Pro Val Gly Ile Gly Pro His Ala Asn Leu Lys Gln Ile Arg Leu Ile 781 GAG AAG CAG GCC CCT GAG AAC ..AAG GCC TTC GTG CTG .AGC. AGT GTG GAT GAG CTG GAG CAG Glu Lys Gln Ala Pro Glu Asn Lys Ala Phe Val Leu Ser Ser Val Asp Glu Leu Glu Gln 801 CAA AGG GAC GAG ATC GTT AGC TAC CTC TGT GAC CTT GCC CCT GAA GCC CCT CCT ACT Gln Arg Asp Glu Ile Val Ser Tyr Leu Cys Asp Leu Ala Pro Glu Ala Pro Pro Pro Pro Thr CTG CCC CCC GAC ATG GCA CAA GTC TAA GCTT Leu Pro Pro Asp Met Ala Gln Val \*\*\* 829

Figure 4 (E)

## FEUILLE DE REMPLACEMENT

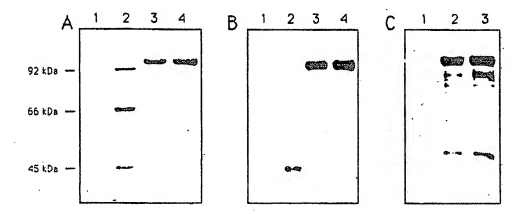


Figure 5

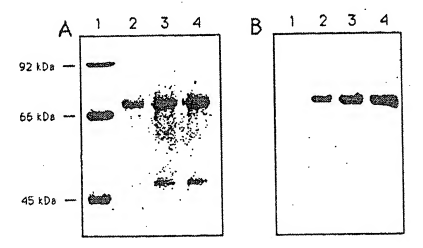


Figure 6

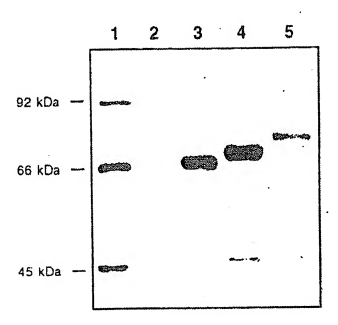


Figure 7

œ																		'Asn		601
		AH<																	-	•
GGA Glv	ACA Thr	TGT Cvs	GTG Val	TCC Ser	AAC Asn	AAG Lvs	TAC Tyr	TTC Phe	TCC Ser	AAC Asn	ATT Ile	CAC His	TGG Trp	TGC Cys	AAC Asn	TGC Cys	CCA Pro	AAG Lys	AAA Lys	621
•																_		-	•	
																			CAC His	641
						RG	F-L	IKB<	I		>KRI	ngli	3							
																		AAC Asn	TCT Ser	661
ccc	ىلى) ت	CITC	بلملت	CAG	222	) )	ጥልሮ	CAT	GCC	CAC	AGA	יוביאני	GAT	CCT	כחה	CAG	CTG	GGC	CTG	
																			Leu	681
																			CAG	
Gly	Lys	His	Asn	Tyr	Cys	Arg	Asn	Pro	Asp	Asn	Arg	Arg	Arg	Pro	Trp	Cys	Tyr	Val	Gln	701
																			TAA	720
val	GIY	Deu	nys	110	nea	441	GIII	GIU	cys		*41		.up	~, ·	*****			<b>-</b> , 3		, 20
GCT	r																			

Figure 8

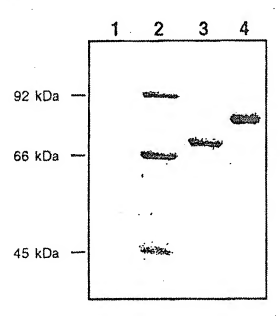


Figure 9

ADaI CC TTA GGC TTA ACC CCC CTG GGC CCT GCC AGC TCC CTG CCC CAG AGC TTC CTG CTC AAG Leu Gly Leu Thr Pro Leu Gly Pro Ala Ser Ser Leu Pro Gln Ser Phe Leu Leu Lys 601 SAH<---I--->G-CSF TOC TTA GAG CAA GTG AGG AAG ATC CAG GGC GAT GOC GCA GCG CTC CAG GAG AAG CTG TGT Cys Leu Glu Gln Val Arg Lys Ile Gln Gly Asp Gly Ala Ala Leu Gln Glu Lys Leu Cys 621 GCC ACC TAC AAG CTG TGC CAC CCC GAG GAG CTG GTG CTG CTC GGA, CAC TCT CTG GGC ATC Ala Thr Tyr Lys Leu Cys His Pro Glu Glu Leu Val Leu Leu Gly His Ser Leu Gly Ile 641 CCC TGG GCT CCC CTG AGC TCC TGC CCC AGC CAG GCC CTG CAG CTG GCA GGC TGC TTG AGC Pro Trp Ala Pro Leu Ser Ser Cys Pro Ser Gln Ala Leu Gln Leu Ala Gly Cys Leu Ser 661 CAA CTC CAT AGC GGC CTT TTC CTC TAC CAG GGG CTC CTG CAG GCC CTG GAA GGG ATA TCC Gln Leu His Ser Gly Leu Phe Leu Tyr Gln Gly Leu Leu Gln Ala Leu Glu Gly Ile Ser 681 CCC GAG TTG GGT CCC ACC TTG GAC ACA CTG CAG CTG GAC GTC GCC GAC TTT GCC ACC ACC Pro Glu Leu Gly Pro Thr Leu Asp Thr Leu Gln Leu Asp Val Ala Asp Phe Ala Thr Thr 701 ATC TGG CAG CAG ATG GAA GAA CTG GGA ATG GCC CCT GCC CTG CAG CCC ACC CAG GGT GCC Ile Trp Gln Gln Met Glu Glu Leu Gly Met Ala Pro Ala Leu Gln Pro Thr Gln Gly Ala 721 ATG CCG GCC TTC GCC TCT GCT TTC CAG CGC CGG GCA GGA GGG GTC CTG GTT GCT AGC CAT Met Pro Ala Phe Ala Ser Ala Phe Gln Arg Arg Ala Gly Gly Val Leu Val Ala Ser His 741 CTG CAG AGC TTC CTG GAG GTG TCG TAC CGC GTT CTA CGC CAC CTT GCG CAG CCC TGA AGCTT Leu Gln Ser Phe Leu Glu Val Ser Tyr Arg Val Leu Arg His Leu Ala Gln Pro \*\*\* 759

Figure 10

AAGC	T TI	'ACA	CAA	TAT	'AAAA'	ACA	ATG Met	AAG LVS	TGG	Val	Thr	Phe	Ile	Ser	Leu	Leu	Phe	Leu	Phe	-12
								-						λpal	:					
AGC	TCG	CCT	TAT	TCC	AGG	GGT	GTG	TTT	CCT	CGA	ACC	CCC	CIG	GGC	<u>CC</u> T	CCC	AGC	TCC	CTG	
Ser	Ser	Ala	Tyr	Ser	Arg	Gly	Val	Phe	Arg			Pro > <b>G-C</b>		Gly	Pro	Ala	Ser	Ser	Leu	9
~~	~~	NGG.	mmc.	~	CTTC	220	W-C-	עיואט	CNC					ATC	CNG	CCC	שעט	CCC	CCA	
Dro	CAG	AGC	Phe	ומו	ובו	LVS	CVS	Len	Glu	Gln	Val	Ara	LVS	Ile	Gln	Glv	ASD	Glv	Ala	29
GCG	CTC	CAG	GAG	AAG	CIG	TGT	GCC	ACC	TAC	AAG	CTG	TGC	CAC	CCC	GAG	GAG	CTG	CIG	CIG	
Ala	Leu	Gln	Glu	Lys	Leu	Cys	Ala	Thr	Tyr	Lys	Leu			Pro	Glu	Glu	Leu	Val	Leu	49
OTTC:	~~ 1	CAC	ىنجىك	CTTC	~~~	איזיכ	~~	TYCE	ىلمىڭ	~~	حلك	Set		TGC	~~	) CC	CAG	GCC	تكلت	
LIC	Clu	LAC	101	LOU	Clv	TIA	Dro	100	Ala	Pro	LAN	Sar	Sor	Cys	Pro	Ser	Gin	Ala	1.011	.69
Deu	GIA	urs	Set	Den	GIY	116	FIO	ΙΙΡ	71a	110	<u>,</u> eu	Jer	Jer	Cy S		002		****	LCG	.05
CAG	CTG	GCA	GGC	TGC	TTG	AGC	CAA	CTC	CAT	AGC	GGC	CTT	TTC	CTC	TAC	CAG	GGG	CTC	CIG	
Gln	Leu	Ala	Gly	Cys	Leu	Ser	Gln	Leu	His	Ser	Gly	Leu	Phe	Leu	Tyr	Gln	Gly	Leu	Leu	89
CNG	CCC.	تابت	600	ccc	מידה	ጥርር	ccc	GAG	באות	CCT	CCC	ACC	שורכ	GAC	ACA	CTG.	CAG	CUC	GAC	
Gln	Ala	Leu	Glu	Glv	Ile	Ser	Pro	Glu	Leu	Gly	Pro	Thr	Leu	Asp.	Thr	Leu	Gln	Leu	Asp	109
CIC	€CC	GAC	TIT	GCC	ACC	ACC	ATC	TGG	CAG	CAG	ATG	GAA	GAA	CTG	GGA	ATG	GCC	CCT	GCC	120
val	ALA	Asp	Pne	Ala	Thr	Thr	116	.r.b	GIN	GIN	wec	GIU	GIU	Leu	GIY	wer	ALG	PIO	Ala	129
CTG	CAG	ccc	ACC	CAG	GGT	GCC	ATG	CCG	GCC	TTC	CCC	TCT	GCT	TTC	CAG	CGC	CGG	GCA	GGA	
Leu	Gln	Pro	Thr	Gln	Gly	Ala	Met	Pro	Ala	Phe	Ala	Ser	Ala	Phe	Gln	Arg	Arg	Ala	Gly	149
																	~~~	~		
GGG	GIC	CIG	GIT	GCT	AGC	CAT	CIG	CAG	AGC	Pho	CIG	GAG	GrG V= 1	TCG Ser	TAC	AFC	GIT Val	LOU	ATO	169
GIA	vai	rea	Vai	MIG	Set	urs	rea	GIII	Ser	File	Leu	GIU	val	261	TYL	мy	Vai	Deu	ary	103
CAC	CTT	GCG	CAG	CCC	GGT	GGA	GGC	GGT	GAT	GCA	CAC	AAG	AGT	GAG	GTT	GCT	CAT	CGG	TIT	
His	Leu											Lys	Ser	Glu	Val	Ala	His	Arg	Phe	189
				I		lin			-	>S <b>A</b> E										
AAA	GAT	TTG	GGA	GAA	GAA	AAT	TTC	AAA	GCC	TTG	GTG	TTG	ATT	GCC	TTT	GCT	CAG	TAT	CTT	209
Lys	qzA	Leu	GIA	GIU	GIU	ASN	Pne	гàг	AIZ	ren	vai	Leu	116	Ala	Pne	Ala	GIN	Tyr	reu	209.
CAG	CAG	TGT	CCA	TTT	GAA	GAT	CAT	GTA	AAA	TTA	GTG	AAT	GAA	GTA	ACT	GAA	TTT	GCA	AAA	
Gln	Gln	Cys	Pro	Phe	Glu	Asp	His	Val	Lys	Leu	Val	Asn	Glu	Val	Thr	Glu	Phe	Ala	Lys	229
						ma>		~			~~~		ma.	~~~	C) III		~~~	******		,
														CTT Leu						249
1111	Cys	vai	VIG	ASP	GIU	Ser	VIG	GIU	VOII	Cys	rap	цуз	Ser	Ded	1123	****	Deu	F11C	GIJ	247
GAC	AAA	TTA	TGC	ACA	GTT	GCA	ACT	CIT	CGT	GAA	ACC	TAT	GGT	GAA	ATG	GCT	GAC	TGC	TGT	
Asp	Lys	Leu	Cys	Thr	Val	Ala	Thr	Leu	Arg	Glu	Thr	Tyr	Gly	Glu	Met	Ala	Asp	Cys	Cys	269
CCA		C1.	C	~~	CNC	202	አለጥ	CNA	TOO	Thurs.	الملات	CAA	CAC	222	CAT	GAC	2.50	CCA	AAC	
Ala	LVS	Gln	Glu	Pro	Glu	Ara	Asn	Glu	Cvs	Phe	Leu	Gln	His	Lvs	ASD	Asp	Asn	Pro	Asn	289
CTC	CCC	CGA	TTG	GTG	AGA	CCA	GAG	GTT	GAT	GTG	ATG	TGC	ACT	GCT	LLL	CAT	GAC	AAT	GAA	
Leu	Pro	Arg	Leu	Val	Arg	Pro	Glu	Val	Asp	Val	Met	Cys	Thr	Ala	rne	His	Asp	Asn	Glu	309
GAG	ACA	Úmiros	יועעי	AAA	AAA	TAC	TTA	TAT	GAA	ATT	GCC	AGA	AGA	CAT	CCT	TAC	List	TATE	GCC	
Glu	Thr	Phe	Leu	Lys	Lys	Tyr	Leu	Tyr	Glu	Ile	Ala	Arg	Arg	His	Pro	Tyr	Phe	Tyr	Ala	329

Figure 11 (a)

CCG (	GAA : Glu	CTC Leu	CTT Leu	TTC Phe	TTT Phe	GCT Ala	AAA Lys	AGG Arg	TAT Tyr	AAA Lys	GCT Ala	GCT Ala	TTT Phe	ACA Thr	GAA Glu	TGT Cys	TGC Cys	CAA Gln	GCT Ala		34
GCT (				000	mcc	cmc	באנים	CCA	DAG	CTC	GAT	GAA	CTT	CGG	GAT	GAA	GGG	AAG	GCT		369
TCG Ser	TCT Ser	GCC Ala	AAA Lys	CAG Gln	AGA Arg	CTC Leu	AAG Lys	TGT Cys	GCC Ala	AGT Ser	CTC Leu	CAA Gln	AAA Lys	TTT Phe	GGA Gly	GAA Glu	AGA Arg	GCT Ala	TTC Phe		389
AAA Lys	GCA Ala	TGG Trp	GCA Ala	GTA Val	GCT Ala	CGC Arg	CTG Leu	AGC Ser	CAG Gln	AGA Arg	TTT Phe	CCC Pro	AAA Lys	GCT Ala	GAG Glu	TTT Phe	GCA Ala	GAA Glu	GTT Val	•	409
TCC Ser	AAG Lys	TTA Leu	GTG Val	ACA Thr	GAT Asp	CTT Leu	ACC Thr	AAA Lys	GTC Val	CAC His	ACG Thr	GAA Glu	TGC Cys	TGC Cys	CAT His	GGA Gly	GAT Asp	CTG Leu	CTT Leu		429
GAA Glu	TGT Cys	GCT Ala	GAT Asp	GAC Asp	AGG Arg	GCG Ala	GAC Asp	CTT Leu	GCC Ala	AAG Lys	TAT Tyr	ATC Ile	TGT Cys	GAA Glu	AAT Asn	CAA Gln	GAT Asp	TCG Ser	ATC Ile		449
TCC Ser	AGT Ser	AAA Lys	CTG Leu	AAG L <u>y</u> s	GAA Glu	TGC Cys	TGT Cys	GAA Glu	AAA Lys	CCT Pro	CTG Leu	TTG Leu	GAA Glu	AAA Lys	TCC	CAC His	TGC Cys	ATT Ile	GCC Ala		469
GAA Glu	GTG Val	GAA Glu	AAT Asn	GAT Asp	GAG Glu	ATG Met	CCT Pro	GCT Ala	GAC Asp	TTG Leu	CCT Pro	TCA Ser	TTA Leu	GCT Ala	GCT	GAT Asp	TTT Phe	GTT Val	GAA Glu		489
AGT Ser	AAG Lys	GAT Asp	GTT Val	TGC Cys	AAA Lys	AAC Asn	TAT Tyr	GCT Ala	GAG Glu	GCA Ala	AAG Lys	GAT Asp	GTC Val	TTC Phe	Leu	GGC	ATG Met	TTT Phe	TTG Leu	-	509
TAT Tyr	GAA Glu	TAT Tyr	GCA Ala	AGA Arg	AGG Arg	CAT His	CCT Pro	GAT Asp	TAC Tyr	TCT	GTC Val	GTA Val	CTG Leu	CTC Leu	Leu	AGA Arg	CTT Leu	GCC Ala	AAG Lys		529
ACA Thr	TAT Tyr	GAA Glu	ACC Thr	ACT Thr	CTA Leu	GAG Glu	AAG Lys	TGC Cys	TGT Cys	GCC	GCT	GCA Ala	GAT Asp	CCI Pro	CAT His	GAA	TGC	TAT	GCC Ala	•	549·
AAA Lys	GTG Val	TTC Phe	GAT Asp	GAA	TTT Phe	AAA Lys	CCT	CTT Leu	GTG Val	GAA Glu	GAG Glu	CCI Pro	CAC Glr	AA7 Asr	TT?	ATC Ille	AAA Lys	CAA Gln	AAT Asn		569
TGT Cys	GAG Glu	CTT Leu	TTI Phe	GAG	CAG Gln	CTI	GGA Gly	GAG Glu	TAC Tyr	AAA Lys	TTC Phe	CAC Glr	raa i	GCC Ala	CTA Let	TTA Leu	GIT Val	CGT Arg	TAC Tyr		589
ACC Thr	AAG Lys	AAA Lys	GTA Val	A CCC	CAA Glr	GTC Val	TCA Ser	ACI Thr	CCA Pro	ACT Thi	CTI Leu	GT/ 1 Val	GAC Glu	GT( ı Va.	TC/ Sei	A AGA	AAC Asr	CTA Leu	GGA Gly		609
AAA Lys	GTG Val	GGC	AGC Sei	C AAA	TGI Cys	TGI Cys	AAA Lys	CAT His	CCI Pro	GAZ Glu	A GCA	A AAA a Lys	A AGA	A ATO	CCC Pro	TGT Cys	GCA Ala	A GAZ A Glu	A GAC 1 Asp		629
TAT Tyr	CTA Leu	TCC	GT(	G GTC	CTC Lev	AA a	CAC n Glr	TTA	TGI Cys	GT(	TTO Lev	G CAT	GA(	G AA u Ly	A ACC	G CCA	GTA Va.	A AGI L Sei	GAC Asp		649
AGA Arg	GTC Val	ACC Thr	AA Lys	A TGO	TGC S Cys	C AC	A GAZ	A TCC	TTO Lei	GTY 1 Va	G AA( l Ası	a AG	G CG	A CC. g Pr	A TG	C TTT s Phe	TCZ Sei	A GCT	r CTG a Leu		669
GAA Glu	GTC Val	GAT Asp	GA Gl	A AC	A TAC	C GT	r cco	C AA	A GAO	G TT u Ph	r AA' e Asi	r GC n Ala	r GA a Gl	A AC u Th	A TT r Ph	e Thi	r Pho	C CAT e His	r GCA s Ala		689
GAT Asp	ATA	TGC Cys	C AC	A CT r Le	T TC	r GA	G AA	G GA	G AG u Ar	A CA g Gl	A AT	C AA e Ly	G AA s Ly	A CA s Gl	A AC n Th	T GC	A CT	r Gr u Va	r GAG l Glu		709
CTT Lev	GIO Val	AA Lys	A CA	C AA	G CC s Pr	C AA	G GC s Al	A AC a Th	A AA r Ly	A GA s Gl	G CA u Gl	A CT n Le	G AA u Ly	A GC s Al	T GT a Va	T ATO	G GA t As	T'GA' p As	r TTC p Phe		729
GCA Ala	GCT Ala	TT a Ph	r GT e Va	A GA	G AA u Ly	G TG s Cy	C TG s Cy	C AA s Ly	G GC s Al	T GA a As	p As	b rh	G GA s Gl	G AC u Th	r Cy	c TT s Ph	T GC e Al	C GA a Gl	G GAG u Glu		749
GGT Gly	AA Ly:	A AA s Ly	A CT s Le	T GT u Va	T GC	T GC a Al	A AG a Se	T CA	A GC n Al	T GC a Al	C TI	tII <u>'A GC</u> eu Gl	C TI y Le	'A TA	A CA	TCAC	ATTT				763

AAAAGCATCT CAGCCTACCA TGAGAATAAG AGAAAGAAAA TGAAGATCAA AAGCTT

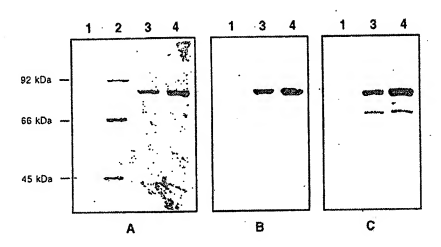


Figure 12

16/21

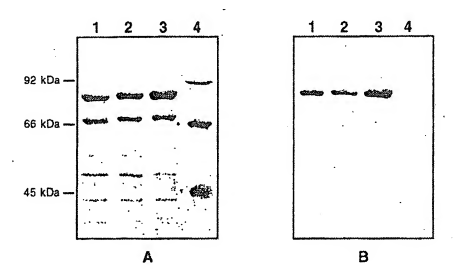


Figure 13

	Leu	Gly SAH:	Let 	. Gl	n va ∙-> <b>V</b>	THE	TU T	æu '	314	GIII		,										ig go y Al			601
Ser	Val	Lys	116	e Se	rCy	/S 1	ys i	ALG.	Jei	O1,	-, -				•				•			AC TO		٠	621
GTG Val	AAG Lys	CAG Glr	AG Ar	G CC g Pr	T GC	GA C	CAG ( Gln (	GGT Gly	CTT Leu	GAG Glu	TGG Trp	AT Il	T G e G	GA ly	CGG Arg	ATT Ile	T? ₹T`	AT (	CCT Pro	GG!}	A GA	AT G sp G	GA ly		641
GAT Asp	ACC Thr	AA) Lys	A TA	C A	AT G	GG 1 ly 1	AAG Lys	TTC Phe	AAG Lys	GGC	AAC Lys	G GC s Al	A C. a T	CA hr	CTG	ACT Thi	r GC r A	CG (	GAC Asp	AGA	T P S S	CA T er S	er		661
AGC Ser	ACA Thr	GCC Al	C TA	C A'	rg C et G	AG ln	CTC Leu	AGC Ser	AGC Ser	CTC	ACO 1 Th	C TO	er (	TG /al	GJ7 GG(	TC' Se	T G r A	CG la	GTC Val	TA'	T T	TC T	GT Ys		681
GCA Ala	AA/ Lys	A GA S Gl	G Al u As	AC A	AT A sn A	rg LGG	TTC Phe	GAC Asp	GAG Glu	AG(	G GG	т т у Т	AC :	rat Tyr	GC:	T AT a Me	G G	AC Lsp	TAC Tyr	TG	g G	GC (	CAA Gln	L	701
GGG Gly	ACC Th	C AC	G G ar V	TC A	cc c	GTC Val	ser	TCA Ser	277	GG GG	C GO y Gl	T G y G				<b>вур</b> ( С GC				TC Se	G (	GT :	GGC Gly	<u> </u>	721
GJ7 GG	: GG / G1	A TO	ar y	AC / sn ]	[le (	CAG Gln				TC n Se	T CC	CA A	AT LSN	TCC Ser	AT Me	G TO	cc / er 7	ACA Thr	TC.	A G7	ra (	GGA Gly	GAC Asp	<u> </u>	741
AG	G GI g Va	C AG				TGC Cys	AAG Lys	GC(	C AG a Se	T CA r Gl	ln A	TA Sp V	TG /al	GAT Asi	PA T	T To	CT ( er '	GTA Val	GC Al	C To	GG rp	TAT Tyr	CAZ Gl:	A n	761
CA Gl	G A/n Ly	AA C	CA (	GG Gly	CAA Gln	TCT Ser	cc1	r AA o Ly	A CT s Le	'A C'I	rg A eu I	TT : le :	rac Fyr	TG Tr	g g( p A	CA T la S	cc	ACC Thr	CC	G C g H	AC is	ACT Thr	GG G1	A Y	781
GT Va	C CO	CT G	TA:	CGC Arg	TTC Phe	ACA Thr	GG(	C AG	T GO	GA TO	CT G	GG .	ACA Thr	GA As	T T p P	TC A	CT Thr	CT( Let	OA C	c A	TT le	AGC Ser	AA As	AT sn	801
GT Va	rg c	AG T ln S	CT Ser	GAA Glu	GAC Asp	TC(	G GC r Al	A GA a As	T T	AT T	TC T	rgt Cys	CAG Gln	CA Gl	AA T Ln T	AT A	AGC Ser	AG Se	CT r T	AT ( yr I	CCG Pro	TGG Trp	AC Th	CG nr	821
T'	rc G	GT (	GGA Glv	GGG Gly	ACC Thr	AA Ly	G CT s Le	'G Gi	AG A' lu I	TC A	JAYA ' Jys	TAA * * *	GCT	T											831

18/21

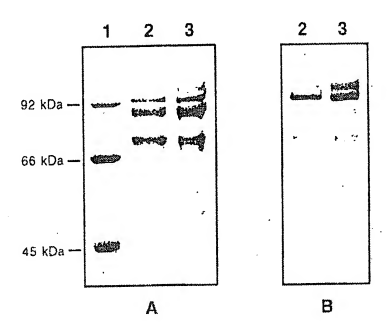


Figure 15

PRODUIT	Cl <sub>50</sub> (nM)
RG12986	50
SAH-VWF694-708	50000
SAH-vWF <sub>C471,474-&gt;G</sub>	20
SAH-VWF <sub>C471,474-&gt;G</sub>	<10

Figure 16

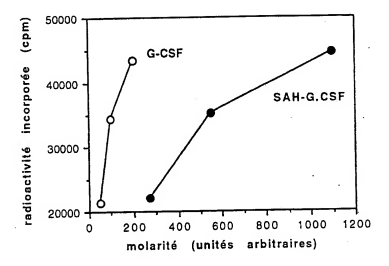


Figure 17

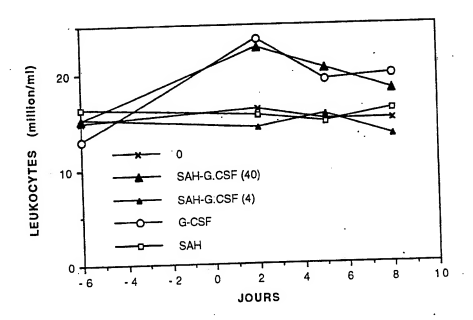


Figure 18

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/FR93/00085

	FC1/1 K35/00	-
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  Int. Cl. 5: C12N 15/12; C12N 15/62; C  C07K 13/00; A61K 37/02; C  According to International Patent Classification (IPC) or to both n	12N 1/19; //(UIZN 1/19,	R1:85)
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by o	classification symbols)	
Int. Cl. <sup>5</sup> : C12N; C12P, C07K; A61K		
Documentation searched other than minimum documentation to the ex	tent that such documents are included in the	e fields searched
Electronic data base consulted during the international search (name of	f data base and, where practicable, search to	erms used)
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category* Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X WO, A, 9 013 653 (DELTA BIO 15 November 1990, see p page 12, paragraph 2; cl	page 11, paragraph 3 -	1-5,7,9-18
X WO, A, 8 902 922 (GENENTECH see claims 1,2,5,8,12,13 see claims 24,25,41,44	, INC.) 6 April 1989, 7	1,2,5,6,9,10, 17,18
X EP, A, O 413 622 (RHONE-POU 20 February 1991, see c	LENC SANTE) laims 1-29	1,2,5,7-18
Y DATABASE WPIL Section Ch, Week 9141, Derwent Publications Lt Class C, AN 91-300976 & JP, A, 3 201 987 (TON see abstract	d., London, GB; EN CORP) 3 September 1991	1-19
P,Y WO, A, 9 300 437 (RHONE-POU 7 January 1993, see cla	LENC RORER S.A.) ims 25,26; figures 14,15	1-19
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
Special categories of cited documents:     "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance		e invention
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alo	ne
special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in	h documents, such combination
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&" document member of the same pate	
Date of the actual completion of the international search 18 June 1993 (18.06.93)	Date of mailing of the international se 2 July 1993 (02.07.93)	arch report
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office	Authorized officer	·
Facsimile No.	Telephone No.	

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

9300085 SA 70239

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

18/06/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memi		Publicatio date
WO-A-9013653	15-11-90	AU-B- AU-A- EP-A- GB-A,B JP-T-	630450 5564690 0470165 2246783 4506598	29-10-92 29-11-90 12-02-92 12-02-92 19-11-92
WO-A-8902922	06-04-89	None		
EP-A-0413622	20-02-91	FR-A- CA-A- JP-A-	2650598 2022539 3178998	08-02-91 04-02-91 02-08-91
WO-A-9300437	07-01-93	FR-A- AU-A- EP-A-	2677996 2148192 0519829	24-12-92 25-01-93 23-12-92

Demande Internationale No

PCT/FR 93/00085

		Demande Internationale No	
CLASSEMENT DE L'INVEN	TION (si plusieurs symboles de classification	sont applicables, les indiquer tous)	
	nale des brevets (CIB) ou à la fois selon la cla		
CIB 5 C12N15/1		C12N15/81;	C12P21/02
C07K13/0		C12N1/19;	//(C12N1/19, R1:85)
DOMAINDS CUD I FEOLIST	S LA RECHERCHE A PORTE		
. DOWALINES SOR LESQUE	Documentation mi	nimale consultée <sup>8</sup>	
Continue de electrica		mboles de classification	
Système de classification			·
CIB 5	C12N; C12P;	CO7K ; A6	1K
	Documentation consultée autre que la do où de tels documents font partie des don	ocumentation minimale dans la mesu naines sur lesqueis la recherche a po	ire ne
		•	•
II. DOCUMENTS CONSIDER	ES COMME PERTINENTS <sup>10</sup>		
T/d	entification des documents cités. avec indica	ation, si nécessaire/2	No. des revendications
atégorie °	des passages pertinents 13		visėes <sup>14</sup>
LIMITE		OLOGY	1-5,7, 9-18
voir p	embre 1990 age 11, alinéa 3 - page endications 1-7	12, alinéa	
( W0,A,8 6 Avri	902 922 (GENENTECH, INC 1 1989	:.)	1,2,5,6, 9,10,17, 18
voir r	evendications 1,2,5,8,12 evendications 24,25,41,4	2,17 14	
20 Fév	413 622 (RHONE-POULENC rier 1991 evendications 1-29	SANTE)	1,2,5, 7-18
Voir r	evendications 1-29		
		-/-	
			·
° Catégories spéciales de do	cuments cités: <sup>11</sup>	"T" document ultérieur publié po	ostérieurement à la date de dépôt e priorité et n'appartenenant pas
	état général de la technique, non	4 l'Acet de la technique pert	inent, mais cité pour comprendre estituant la base de l'invention
considéré comme parti "E" document antérieur, m	ais publié à la date de dépôt interna-	"Y" document particulièrement i	pertinent: l'invention revendi-
tional ou après cette d	ate	quée ne peut être considéré impliquant une activité inve	e comme nonverse on comme
priorité ou cité pour dé	r un doute sur une revendication de terminer la date de publication d'une	"V" document particulièrement :	pertinent: l'invention reven-
	une raison spéciale (telle qu'indiquée) à une divulgation orale, à un usage, à	diquée ne peut être considér activité inventive lorsque le	document est associé à un ou
une exposition ou tous	autres moyens	plusieurs autres documents naison étant évidente pour	de même nature, cette combi-
"P" document publié avant postérieurement à la date de pr	la date de dépôt international, mais jorité revendiquée	"&" document qui fait partie de	
IV. CERTIFICATION			•
	ternationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présen	t rapport de recherche internationale
•	JUIN 1993		-07- 1993
Administration chargée de la re	cherche internationale	Signature du fonctionnaire s	autorisė
	E EUROPEEN DES BREVETS	HORNIG H.	
J.110			

	Demande Internationale N		
m. nacumi	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 CSUITE DES RENSEI  DEUXIEME FEUILI	GNEMENTS INDIQU E)	JES SUR LA
atégorie °	Identification des documents cités, <sup>16</sup> avec indication, si nécessaire des passages pertinents <sup>17</sup>	1	No. des revendications visées <sup>18</sup>
-	DATABASE WPIL Section Ch, Week 9141, Derwent Publications Ltd., London, GB; Class C, AN 91-300976 & JP,A,3 201 987 (TONEN CORP) 3 Septembre 1991 voir abrégé	1	-19
<b>ν,</b> Υ	WO,A,9 300 437 (RHONE-POULENC RORER S.A.) 7 Janvier 1993 voir revendications 25,26; figures 14,15	1	-19
4			·

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9300085 70239 SA

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

18/06/93

Document hrevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre famille de	(s) de la hrevet(s)	Date de publication
WO-A-9013653	15-11-90	AU-B- AU-A- EP-A- GB-A,B JP-T-	630450 5564690 0470165 2246783 4506598	29-10-92 29-11-90 12-02-92 12-02-92 19-11-92
WO-A-8902922	06-04-89	Aucun		
EP-A-0413622	20-02-91	FR-A- CA-A- JP-A-	2650598 2022539 3178998	08-02-91 04-02-91 02-08-91
WO-A-9300437	07-01-93	FR-A- AU-A- EP-A-	2677996 2148192 0519829	24-12-92 25-01-93 23-12-92

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.